



①9 BUNDESREPUBLIK  
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES  
PATENT- UND  
MARKENAMT

⑫ **Offenl gungsschrift**  
⑩ **DE 198 29 949 A 1**

⑤1 Int. Cl.<sup>7</sup>:  
**H 05 B 33/14**  
C 09 K 11/06  
C 08 G 61/12

②1 Aktenzeichen: 198 29 949.4  
②2 Anmeldetag: 4. 7. 1998  
④3 Offenlegungstag: 5. 1. 2000

DE 198 29 949 A 1

⑦1 Anmelder:  
Bayer AG, 51373 Leverkusen, DE

⑦2 Erfinder:  
Heuer, Helmut Werner, Dipl.-Chem. Dr., 47829  
Krefeld, DE; Wehrmann, Rolf, Dipl.-Chem. Dr.,  
47800 Krefeld, DE; Elschner, Andreas, Dipl.-Chem.  
Dr., 45479 Mülheim, DE

**Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen**

- ⑤4 Elektrolumineszierende Anordnungen unter Verwendung von Bor-Chelaten von 8-Aminochinolin-Derivaten
- ⑤7 Elektrolumineszierende Anordnung, aufgebaut aus einem Substrat, einer Anode, einem elektrolumineszierenden Element und einer Kathode, wobei wenigstens eine der beiden Elektroden im sichtbaren Spektralbereich transparent ist und das elektrolumineszierende Element eine oder mehrere Zonen aus der Gruppe der lochinjizierenden Zone, lochtransportierenden Zone, elektrolumineszierenden Zone, elektronentransportierenden Zone und elektroneninjizierenden Zone in der genannten Reihenfolge enthält, wobei jede der vorhandenen Zonen auch Aufgaben der anderen genannten Zonen übernehmen kann, dadurch gekennzeichnet, daß das elektrolumineszierende Element einen Bor-Komplex eines 8-Aminochinolin-Derivats enthält.

DE 198 29 949 A 1

Eine elektrolumineszierende (EL) Anordnung ist dadurch charakterisiert, daß sie unter Anlegung einer elektrischen Spannung unter Stromfluß Licht aussendet. Derartige Anordnungen sind unter der Bezeichnung "Leuchtdioden" (LEDs = light emitting diodes) seit langem in der Technik bekannt. Die Emission von Licht kommt dadurch zustande, daß positive Ladungen ("Löcher", holes) und negative Ladungen ("Elektronen", electrons) unter Aussendung von Licht rekombinieren.

Bei der Entwicklung lichtemittierender Bauteile für Elektronik oder Photonik kommen heute hauptsächlich anorganische Halbleiter, wie Galliumarsenid, zum Einsatz. Auf Basis derartiger Substanzen können punktförmige Anzeigeelemente hergestellt werden. Großflächige Anordnungen sind nicht möglich.

Neben den Halbleiterleuchtdioden sind elektrolumineszierende Anordnungen auf Basis aufgedampfter niedermolekularer organischer Verbindungen bekannt (US-A 4 539 507, US-A 4 769 262, US-A 5 077 142, EP-A 0 406 762, EP-A 0 278 758, EP-A 0 278 757).

Weiterhin werden Polymere, wie Poly-(p-phenylene) und Poly-(p-phenylvinylene (PPV)) als elektrolumineszierende Polymere beschrieben: G. Leising et al., Adv. Mater. 4 (1992) No. 1; Friend et al., J. Chem. Soc., Chem. Commun. 32 (1992); Salto et al., Polymer, 1990, Vol. 31, 1137; Friend et al., Physical Review B, Vol. 42, No. 18, 11670 oder WO 90/13148. Weitere Beispiele für PPV in Elektrolumineszenzanzeigen werden in EP-A 0 443 861, WO-A 92/03490 und 92/03491 beschrieben.

EP-A 0 294 061 stellt einen optischen Modulator auf Basis von Polyacetylen vor.

Zur Herstellung flexibler Polymer-LEDs haben Heeger et al. lösliche konjugierte PPV-Derivate vorgeschlagen (WO-A 92/16023).

Polymerblends unterschiedlicher Zusammensetzung sind ebenfalls bekannt: M. Stolka et al., Pure & Appl. Chem., Vol. 67, No. 1, pp 175-182, 1995; H. Bässler et al., Adv. Mater. 1995, 7, No. 6, 551; K. Nagai et al., Appl. Phys. Lett. 67 (16), 1995, 2281; EP-A 0 532 798.

Die organischen EL-Anordnungen enthalten in der Regel eine oder mehrere Schichten aus organischen Ladungstransportverbindungen. Der prinzipielle Aufbau in der Reihenfolge der Schichten ist wie folgt:

- 1 Träger, Substrat
- 2 Basiselektrode
- 3 Löcher-injizierende Schicht
- 4 Löcher-transportierende Schicht
- 5 Licht-emittierende Schicht
- 6 Elektronen-transportierende Schicht
- 7 Elektronen-injizierende Schicht
- 8 Topoelektrode
- 9 Kontakte
- 10 Umhüllung, Verkapselung.

Die Schichten 3 bis 7 stellen das elektrolumineszierende Element dar.

Dieser Aufbau stellt den allgemeinsten Fall dar und kann vereinfacht werden, indem einzelne Schichten weggelassen werden, so daß eine Schicht mehrere Aufgaben übernimmt. Im einfachsten Fall besteht eine EL-Anordnung aus zwei Elektroden, zwischen denen sich eine organische Schicht befindet, die alle Funktionen – inklusive der der Emission von Licht – erfüllt. Derartige Systeme sind z. B. in der Anmeldung WO-A 90/13148 auf der Basis von Poly-(p-phenylvinylene) beschrieben.

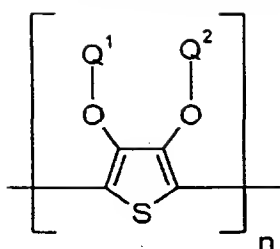
Der Aufbau von Mehrschichtsystemen kann durch Aufdampfverfahren, bei denen die Schichten sukzessive aus der Gasphase aufgebracht werden oder durch Gießverfahren erfolgen. Gießverfahren sind aufgrund der höheren Prozeßgeschwindigkeiten bevorzugt. Allerdings kann der Anlöseprozeß einer bereits aufgetragenen Schicht beim Übersichten mit der nächsten Schicht in bestimmten Fällen eine Schwierigkeit darstellen.

Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist die Bereitstellung von elektrolumineszierenden Anordnungen mit hoher Leuchtdichte, wobei neuartige Bor-Komplexe oder Chelate mit verbesserter Löslichkeit in gängigen Lösungsmitteln als Emitter und/oder Elektronenleiter verwendet werden sollen. Diese neuartigen Bor-Komplexe sollen auch durch Aufdampfverfahren aus der Gasphase aufgebracht werden können.

Es wurde gefunden, daß elektrolumineszierende Anordnungen, die unten genannte Bor-Komplexe enthalten, diese Anforderungen erfüllen. Im folgenden ist der Begriff Zone auch mit Schicht gleichzusetzen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher elektrolumineszierende Anordnungen, aufgebaut aus einem Substrat, einer Anode, einem elektrolumineszierenden Element und einer Kathode, wobei wenigstens eine der beiden Elektroden im sichtbaren Spektralbereich transparent ist und das elektrolumineszierende Element eine der oder mehrere Zonen aus der Gruppe der Lochinjizierenden Zone, Lochtransportierenden Zone, elektrolumineszierenden Zone, Elektronentransportierenden Zone und Elektroneninjizierenden Zone in der genannten Reihenfolge enthält, wobei jede der vorhandenen Zonen auch Aufgaben der anderen genannten Zonen übernehmen kann, dadurch gekennzeichnet, daß das elektrolumineszierende Element einen Bor-Komplex von 8-Aminochinolin-Derivaten.

Die Lochinjizierende Zone enthält vorzugsweise ein neutrales oder kationisches Polythiophen der Formel (I)



(I),

wobei

$Q^1$  und  $Q^2$  unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes  $(C_1-C_{20})$ -Alkyl,  $CH_2OH$  oder  $(C_6-C_{14})$ -Aryl stehen oder

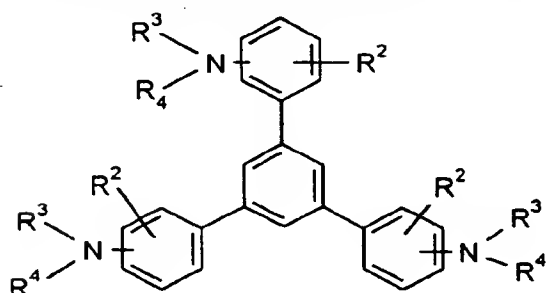
$Q^1$  und  $Q^2$  zusammen  $-(CH_2)_m-CH_2-$  mit  $m = 0$  bis 12, vorzugsweise 1 bis 5,  $(C_6-C_{14})$ -Arylen bedeuten, und  $n$  für eine ganze Zahl von 2 bis 10 000, vorzugsweise 5 bis 5 000 steht.

Die an die lochinjizierende Zone angrenzende lochleitende Zone enthält vorzugsweise eine oder mehrere aromatische tertiäre Aminoverbindungen, bevorzugt gegebenenfalls substituierte Triphenylaminverbindungen, besonders bevorzugt Tris-1,3,5-(aminophenyl)benzolverbindungen der Formel (II).

Die sich zwischen lochinjizierender Zone und Kathode befindlichen Zonen oder Zone können auch mehrere Funktionen übernehmen, d. h., daß eine Zone z. B. lochinjizierende, lochtransportierende, elektrolumineszierende, elektronen-transportierende und/oder elektroneninjizierende Substanzen enthalten kann.

Das elektrolumineszierende Element kann ferner einen oder mehrere transparente polymere Binder enthalten.

Die gegebenenfalls substituierte Tris-1,3,5-(aminophenyl)benzol-Verbindung steht vorzugsweise für eine aromatische tertiäre Aminoverbindung der allgemeinen Formel (II)



(II)

in welcher

$R^2$  für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder Halogen steht,

$R^3$  und  $R^4$  unabhängig voneinander für gegebenenfalls substituiertes  $(C_1-C_{10})$ -Alkyl, Alkoxy-carbonyl-substituiertes  $(C_1-C_{10})$ -Alkyl, jeweils gegebenenfalls substituiertes Aryl, Aralkyl oder Cycloalkyl stehen.

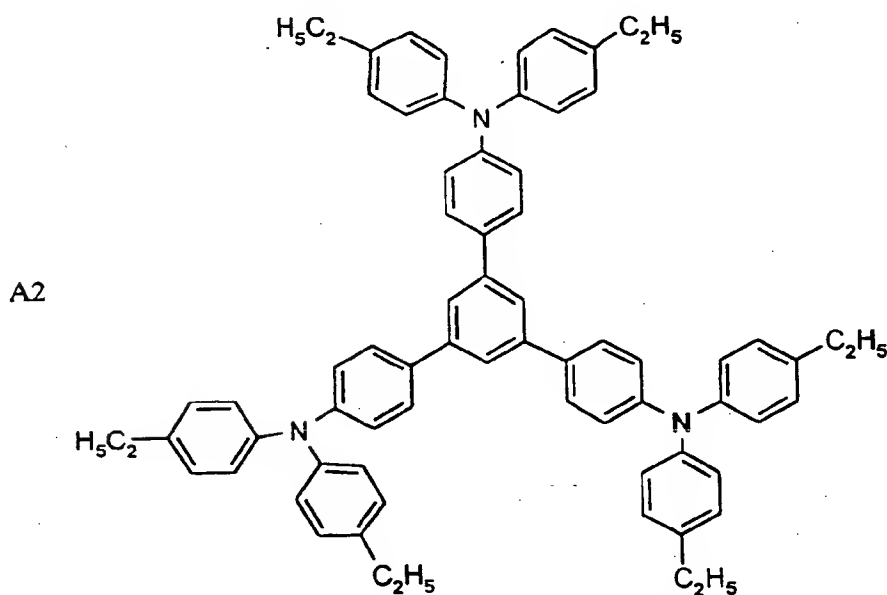
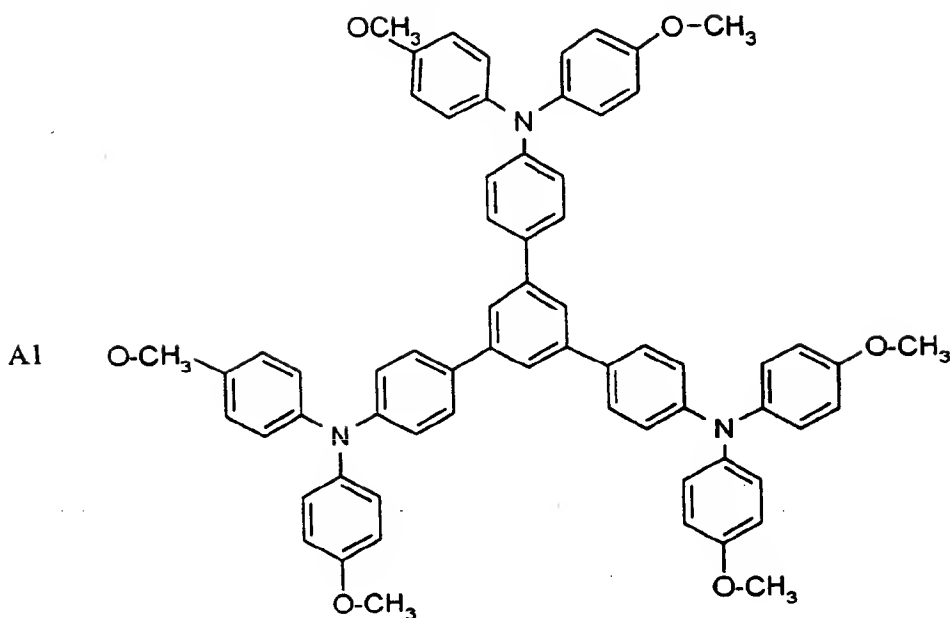
$R^3$  und  $R^4$  stehen unabhängig voneinander bevorzugt für  $(C_1-C_6)$ -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n- oder iso-Propyl, n-, iso-, sec.- oder tert.-Butyl,  $(C_1-C_4)$ -Alkoxy-carbonyl- $(C_1-C_6)$ -alkyl, wie beispielsweise Methoxy-, Ethoxy-, Propoxy-, Butoxycarbonyl- $(C_1-C_4)$ -alkyl, jeweils gegebenenfalls durch  $(C_1-C_4)$ -Alkyl und/oder  $(C_1-C_4)$ -Alkoxy substituiertes Phenyl- $(C_1-C_4)$ -alkyl, Naphthyl- $(C_1-C_4)$ -alkyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl oder Naphthyl.

Besonders bevorzugt stehen  $R^3$  und  $R^4$  unabhängig voneinander für unsubstituiertes Phenyl oder Naphthyl oder jeweils einfach bis dreifach durch Methyl, Ethyl, n-, iso-Propyl, Methoxy, Ethoxy, n- und/oder iso-Propoxy substituiertes Phenyl oder Naphthyl.

$R^2$  steht vorzugsweise für Wasserstoff,  $(C_1-C_6)$ -Alkyl, wie beispielsweise Methyl, Ethyl, n- oder iso-Propyl, n-, iso-, sec.- oder tert.-Butyl, oder Chlor.

Derartige Verbindungen und deren Herstellung sind in US-A 4 923 774 für den Einsatz in der Elektrophotographie beschrieben, welche hiermit ausdrücklich als Bestandteil der Beschreibung aufgenommen wird ("incorporated by reference"). Die Tris-Nitrophenyl-Verbindung kann beispielsweise durch allgemein bekannte katalytische Hydrierung beispielsweise in Gegenwart von Raney-Nickel in die Tris-aminophenyl-Verbindung überführt werden (Houben-Weyl 4/1C, 14-102, Ullmann (4) 13, 135-148). Die Aminoverbindung wird in allgemein bekannter Weise mit substituierten Halogenbenzolen umgesetzt.

Beispielhaft seien folgende Verbindungen genannt:

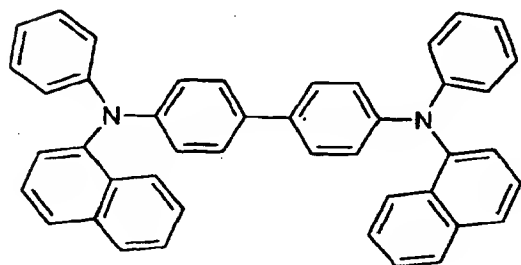
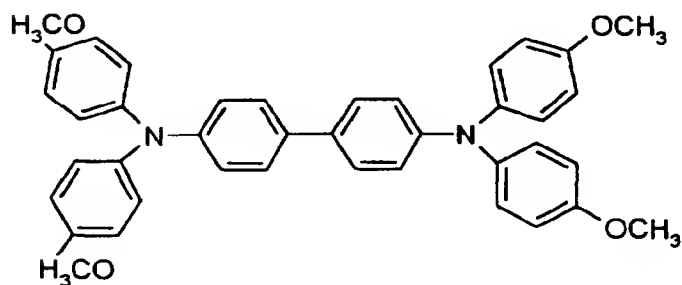
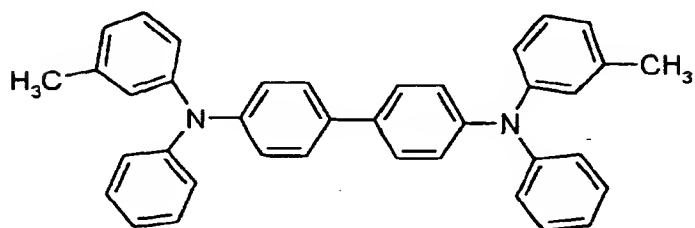
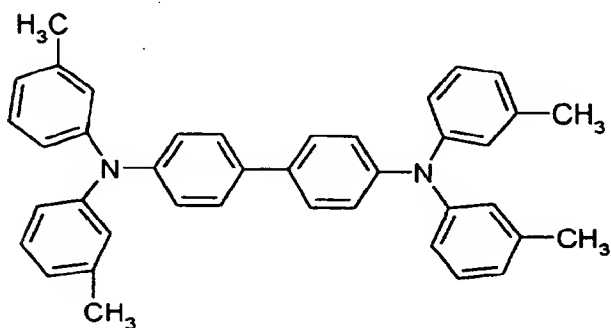
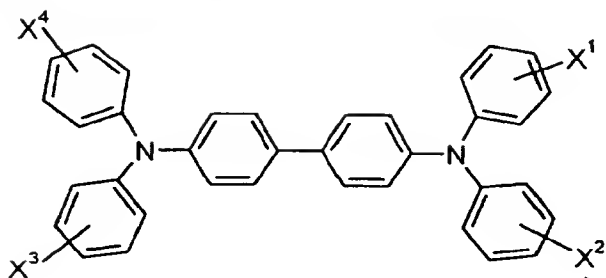


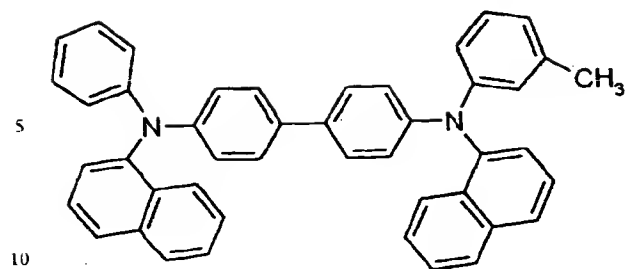
Neben der tertiären Aminoverbindung können gegebenenfalls weitere Lochleiter, z. B. in Form einer Mischung mit der tertiären Aminoverbindung, zum Aufbau des elektrolumineszierenden Elementes eingesetzt werden. Dabei kann es sich einerseits um eine oder mehrere Verbindungen der Formel (II), wobei auch Gemische von Isomeren umfaßt werden, andererseits auch um Mischungen von lochtransportierenden Verbindungen mit Verbindungen von tertiären Aminoverbindungen – mit der allgemeinen Formel (II) – mit verschiedener Struktur handeln.

Eine Zusammenstellung möglicher lochinjizierender und lochleitender Materialien ist in EP-A 0 532 798 angegeben. Im Falle von Mischungen der aromatischen Amine können die Verbindungen in einem beliebigen Verhältnis eingesetzt werden.

Beispielhaft seien genannt:

Materialien, die lochleitende Eigenschaften aufweisen und in reiner Form oder als Mischpartner zu den tertiären Aminoverbindungen eingesetzt werden können, sind beispielsweise die folgenden Verbindungen, wobei  $X^1$  bis  $X^6$  unabhängig voneinander für H, Halogen, Alkyl, Aryl, Alkoxy, Aryloxy stehen.





15

20

25

30

35

40

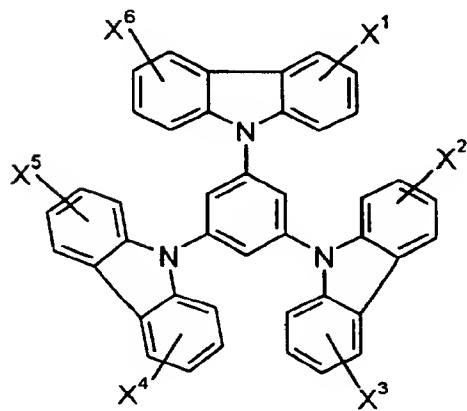
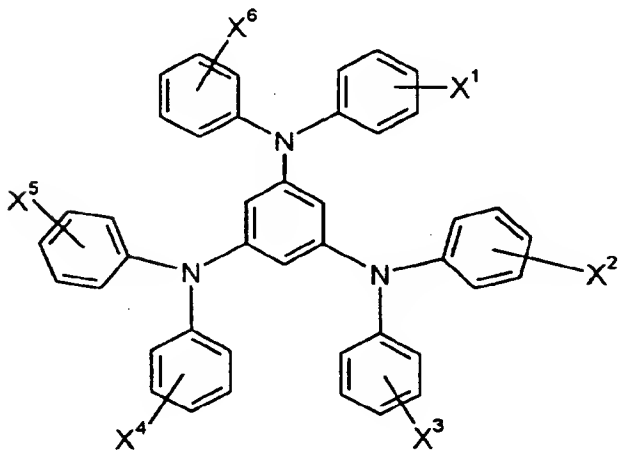
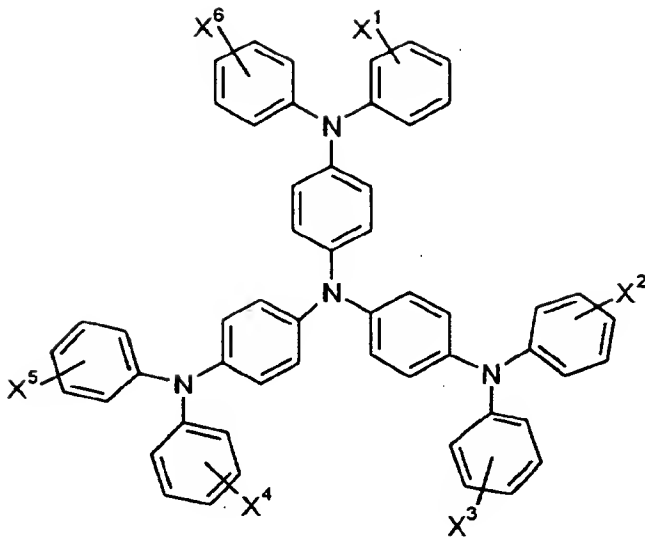
45

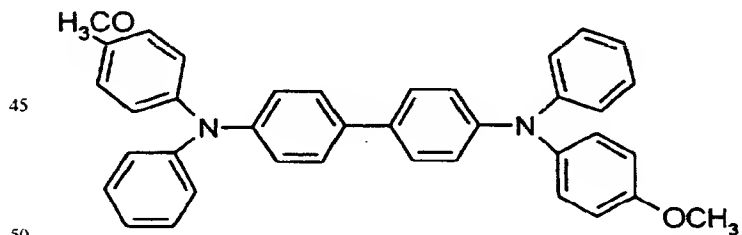
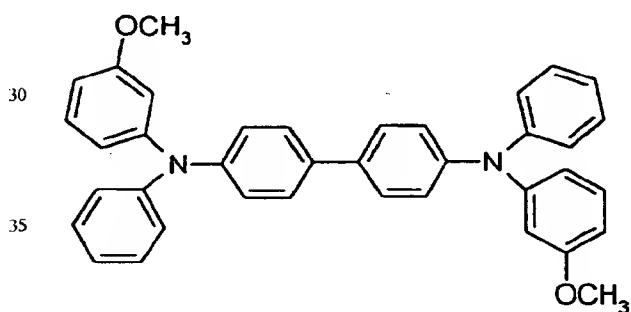
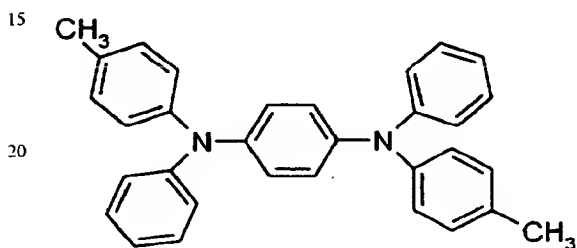
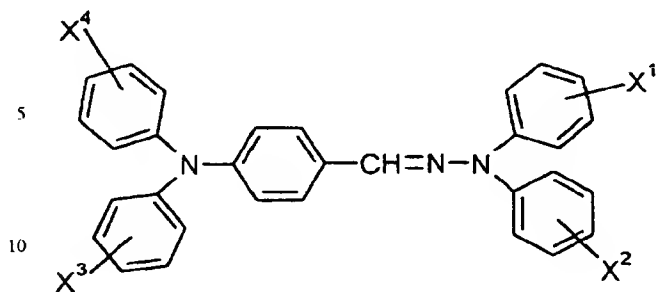
50

55

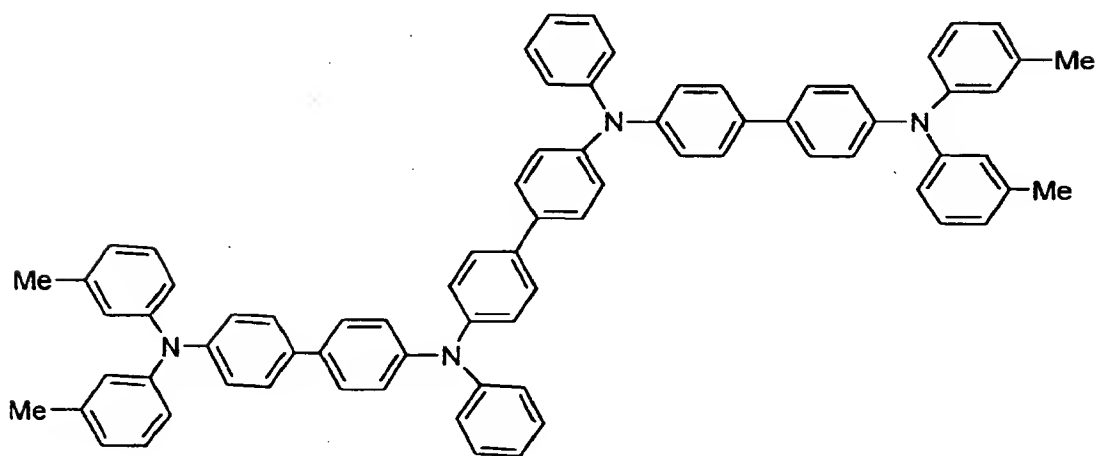
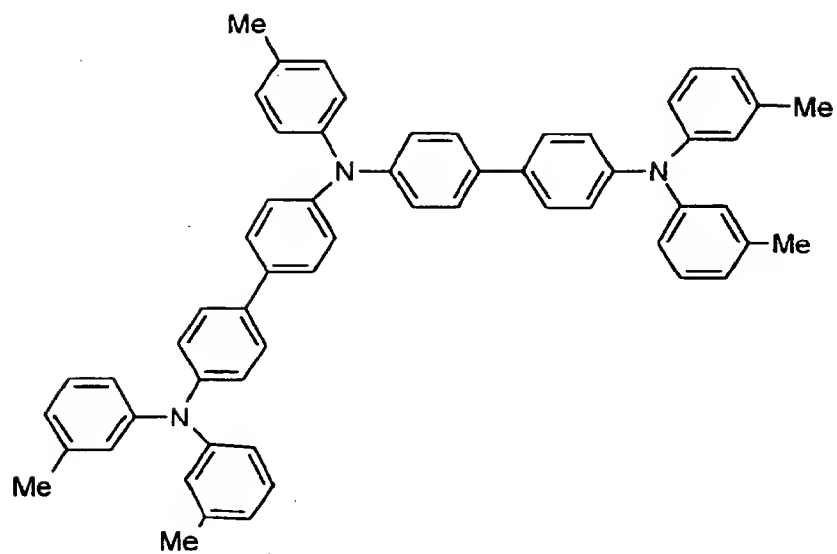
60

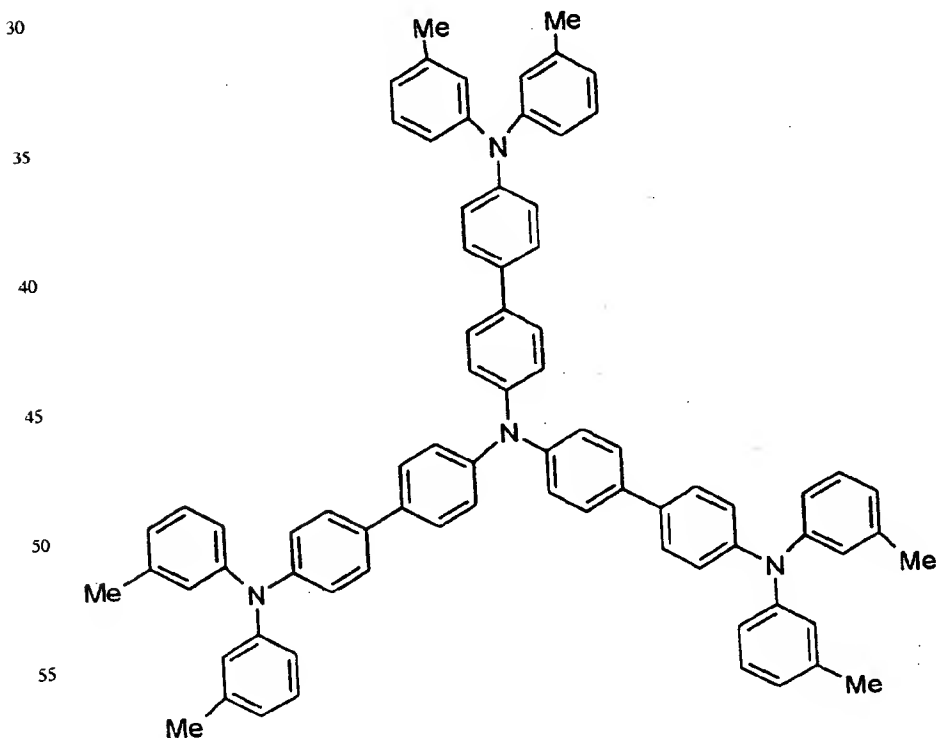
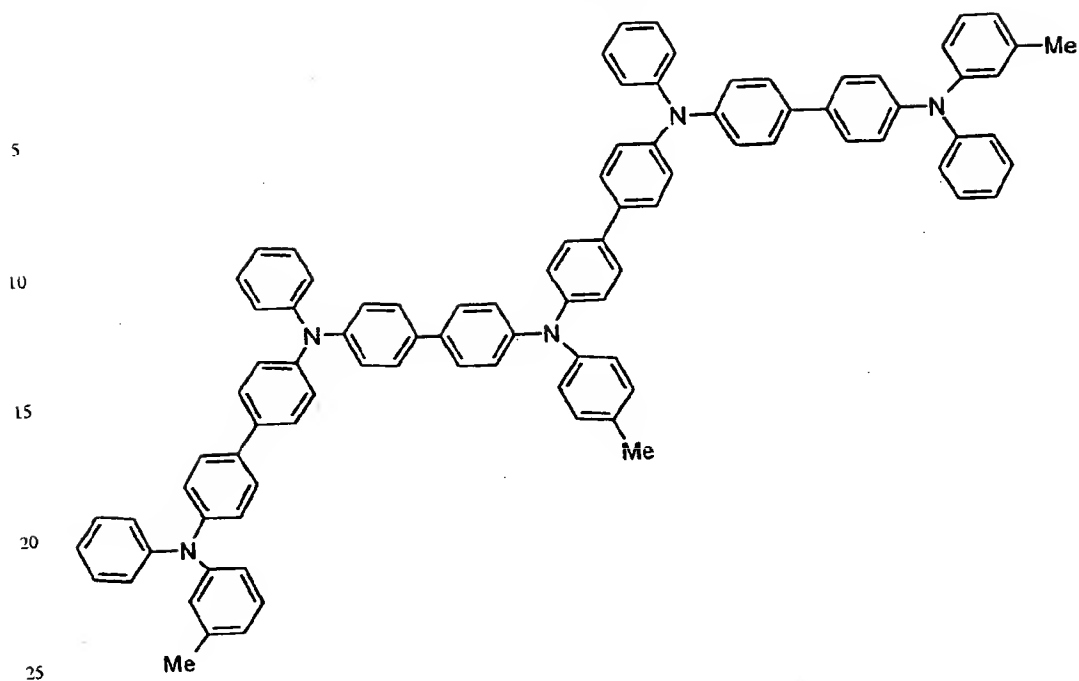
65











60

**Me = Methyl**

Diese und weitere Beispiele sind beschrieben in J. Phys. Chem. 1993, 97, 6240-6248 und Appl. Phys. Lett., Vol. 66, No. 20, 2679-2681.

65 Generell können verschiedene Amine mit unterschiedlicher Grundstruktur und/oder unterschiedlichen Substitutionsmustern gemischt werden.

X<sup>1</sup> bis X<sup>6</sup> stehen unabhängig voneinander vorzugsweise für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, (C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>)-, insbesondere (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-Alkyl oder -Alkoxy, Phenyl, Naphthyl, Phenoxy und/oder Naphthyloxy. Die aromatischen Ringe können ein-

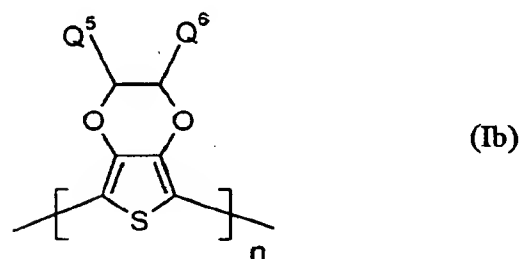
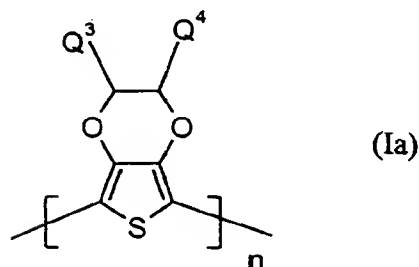
zwei, drei- oder vierfach, gleich oder verschieden durch mindestens einen Rest  $X^1$  bis  $X^6$  substituiert sein.

Die Polythiophene der wiederkehrenden Struktureinheit der Formel (I) sind bekannt (vgl. EP-A 0 440 958 und 0 339 340). Die Herstellung der erfindungsgemäßen Dispersionen bzw. Lösungen ist in EP-A 0 440 957 und DE-A 42 11 459 beschrieben.

Die Polythiophene werden in der Dispersion bzw. Lösung bevorzugt in kationischer Form, wie sie z. B. durch Behandlung der neutralen Thiophene mit Oxidationsmitteln erhalten werden, eingesetzt. Übliche Oxidationsmittel wie Kaliumperoxodisulfat werden für die Oxidation verwendet. Durch die Oxidation erhalten die Polythiophene positive Ladungen, die in den Formeln nicht dargestellt sind, da ihre Zahl und ihre Position nicht einwandfrei feststellbar sind. Gemäß den Angaben in EP-A 0 339 340 können sie direkt auf Trägern hergestellt werden.

Vorzugsweise stehen  $Q^1$  und  $Q^2$  in Formel (I) für  $-(CH_2)_m-CH_2-$  mit  $m = 1$  bis 4, ganz besonders bevorzugt für Ethylen.

Bevorzugte kationische oder neutrale Polydioxithiophene sind aus Struktureinheiten der Formel (Ia) oder (Ib) aufgebaut.



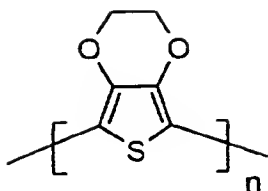
worin

$Q^3$  und  $Q^4$  unabhängig voneinander für Wasserstoff gegebenenfalls substituiertes  $(C_1-C_{18})$ -Alkyl, vorzugsweise  $(C_1-C_{10})$ -, insbesondere  $(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $(C_2-C_{12})$ -Alkenyl, vorzugsweise  $(C_2-C_8)$ -Alkenyl,  $(C_3-C_7)$ -Cycloalkyl, vorzugsweise Cyclopentyl, Cyclohexyl,  $(C_7-C_{15})$ -Aralkyl, vorzugsweise Phenyl- $(C_1-C_4)$ -alkyl,  $(C_6-C_{10})$ -Aryl, vorzugsweise Phenyl, Naphthyl,  $(C_1-C_{18})$ -Alkoxy, vorzugsweise  $(C_1-C_{10})$ -Alkoxy, beispielsweise Methoxy, Ethoxy, n- oder iso-Propoxy oder  $(C_2-C_{18})$ -Alkyloxyester steht und

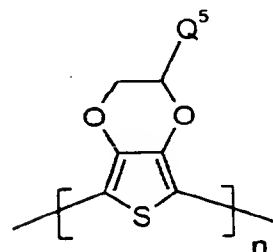
$Q^5$  und  $Q^6$  unabhängig voneinander für Wasserstoff, mit jeweils mindestens einer Sulfonatgruppe substituiertes  $(C_1-C_{18})$ -Alkyl, vorzugsweise  $(C_1-C_{10})$ -, insbesondere  $(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $(C_2-C_{12})$ -Alkenyl, vorzugsweise  $(C_2-C_8)$ -Alkenyl,  $(C_3-C_7)$ -Cycloalkyl, vorzugsweise Cyclopentyl, Cyclohexyl,  $(C_7-C_{15})$ -Aralkyl, vorzugsweise Phenyl- $(C_1-C_4)$ -alkyl,  $(C_6-C_{10})$ -Aryl, vorzugsweise Phenyl, Naphthyl,  $(C_1-C_{18})$ -Alkoxy, vorzugsweise  $(C_1-C_{10})$ -Alkoxy, beispielsweise Methoxy, Ethoxy, n- oder iso-Propoxy oder  $(C_2-C_{18})$ -Alkyloxyester steht, wobei falls  $Q^5$  für Wasserstoff steht,  $Q^6$  verschieden von Wasserstoff ist und umgekehrt.

$n$  für eine ganze Zahl von 2 bis 10 000, vorzugsweise 5 bis 5 000 steht.

Besonders bevorzugt sind kationische bzw. neutrale Polythiophene der Formeln (Ia-1) und (Ib-1)



(Ia-1)



(Ib-1)

worin

$Q^5$  und  $n$  die oben angegebene Bedeutung haben.

Zur Kompensation der positiven Ladung enthält die kationische Form der Polythiophene Anionen, vorzugsweise Polyanionen.

Als Polyanionen dienen vorzugsweise die Anionen von polymeren Carbonsäuren, wie Polyacrylsäuren, Polymethacrylsäure oder Polymaleinsäuren und polymeren Sulfonsäuren, wie Polystyrolsulfonsäuren und Polyvinylsulfonsäuren. Diese Polycarbon- und -sulfonsäuren können auch Copolymere von Vinylcarbon- und Vinylsulfonsäuren mit anderen polymerisierbaren Monomeren, wie Acrylsäureestern und Styrol, sein.

Besonders bevorzugt ist das Anion der Polystyrolsulfonsäure als Gegenion.

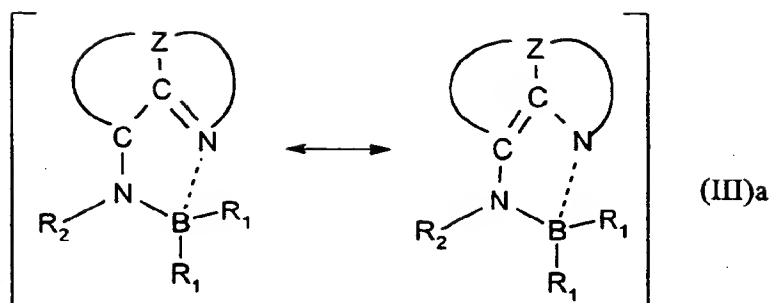
Das Molekulargewicht der die Polyanionen liefernden Polysäuren beträgt vorzugsweise 1 000 bis 2 000 000, besonders bevorzugt 2 000 bis 500 000. Die Polysäuren oder ihre Alkalisalze sind im Handel erhältlich, z. B. Polystyrolsulfonsäuren und Polyacrylsäuren, oder aber nach bekannten Verfahren herstellbar (siehe z. B. Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, Bd. E 20 Makromolekulare Stoffe, Teil 2 (1987), S. 1141 f).

Anstelle der für die Bildung der Dispersionen aus Polydioxithiophenen und Polyanionen erforderlichen freien Polysäuren, kann man auch Gemische aus Alkalisalzen der Polysäuren und entsprechenden Mengen an Monosäuren einsetzen.

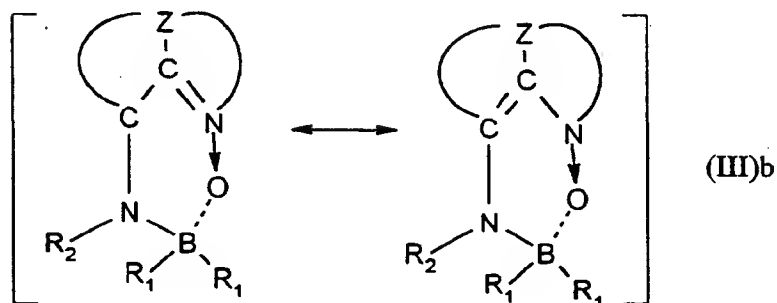
Im Falle der Formel (Ib) und (Ib-1) tragen die Polydioxithiophene positive und negative Ladung in der Monomereinheit selbst.

Die erfindungsgemäßen Anordnungen enthalten gegebenenfalls als Bindemittel Polymere und/oder Copolymere wie z. B. Polycarbonate, Polyestercarbonate, Copolymere des Styrols wie SAN oder Styrolacrylate, Polysulfone, Polymerisate auf Basis von Vinylgruppen-haltigen Monomeren wie z. B. Poly(meth)acrylate, Polyvinylpyrrolidon, Polyvinylcarbazol, Vinylacetat- und Vinylalkoholpolymere und -copolymere, Polyolefine, cyclische Olefinocopolymere, Phenoxharze usw. Es können auch Mischungen verschiedener Polymere eingesetzt werden. Die polymeren Binder weisen Molekulargewichte von 10 000 bis 200 000 g/mol auf, sind löslich und filmbildend und sind im sichtbaren Spektralbereich transparent. Sie sind z. B. beschrieben in Encyclopedia of Polymer Science and Engineering, 2<sup>nd</sup> Ed. bei A. Wiley-Intersciencepublication. Sie werden üblicherweise in einer Menge bis zu 95, vorzugsweise bis zu 80 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der elektrolumineszierenden Elemente, eingesetzt.

Der Bor-Komplex (Bor-Chelat) ist vorzugsweise eine Verbindung der allgemeinen Formel (III) a und (III) b



und



worin

R<sub>1</sub> für einen gegebenenfalls substituierten Arylrest oder für Fluor

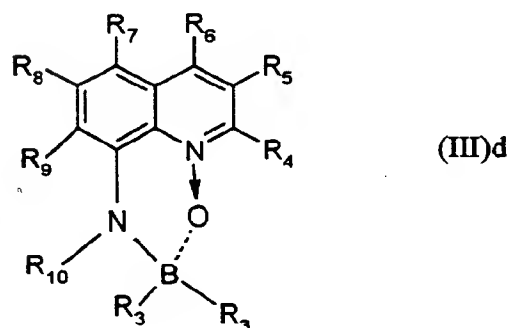
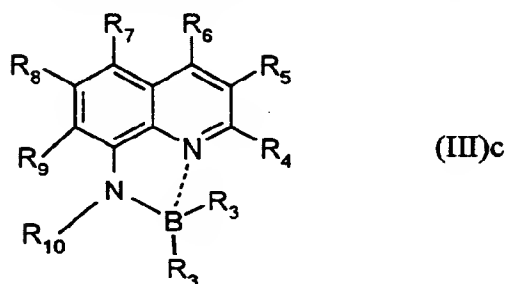
und

R<sub>2</sub> für einen gegebenenfalls substituierten Acyl- oder Acyloxyrest oder für Wasserstoff steht

und

Z unabhängig in beiden Formen für Atome steht, die eine Struktur vervollständigen, die aus wenigstens 2 kondensierten Ringen besteht.

Besonders bevorzugt ist eine Verbindung der allgemeinen Formeln (IIIc) und (III d)

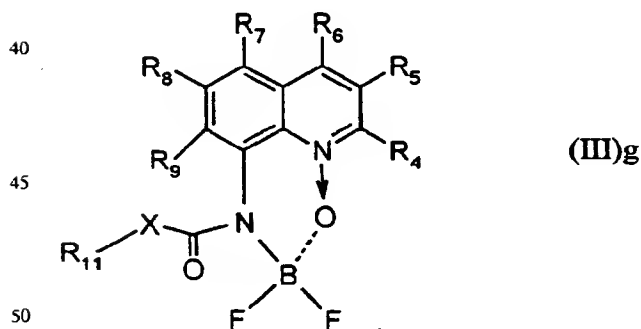
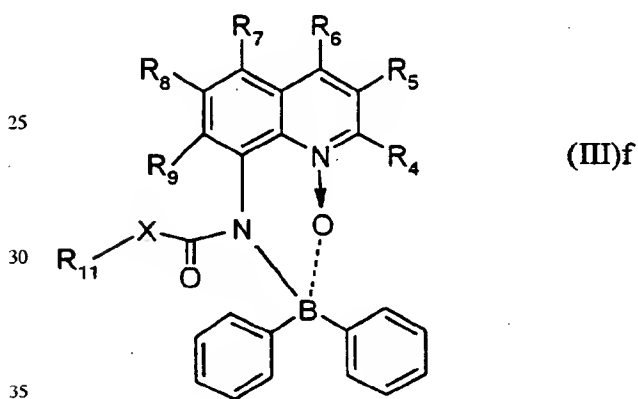
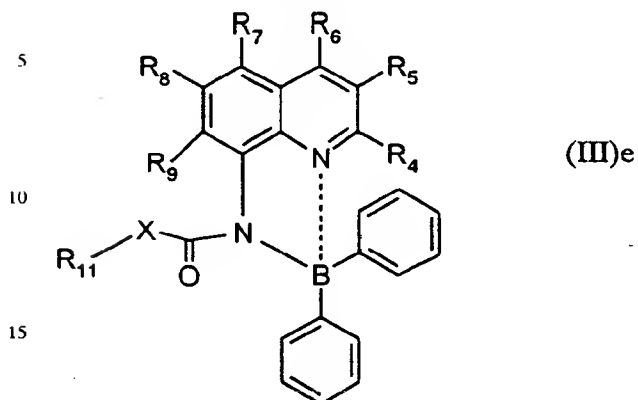


worin

R<sub>3</sub> für gegebenenfalls substituiertes (C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>)-Aryl oder Halogen steht,R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes (C<sub>1</sub>-C<sub>16</sub>)-Alkyl oder Halogen oder Sulfonamid oder Cyano oder eine gegebenenfalls substituierte Aminogruppe stehen,

R<sub>10</sub> für einen gegebenenfalls substituierten Acyl- oder Acyloxyrest steht.

Ganz besonders bevorzugt ist eine Verbindung der allgemeinen Formeln (IIIe), (IIIf) und (IIIg)



worin

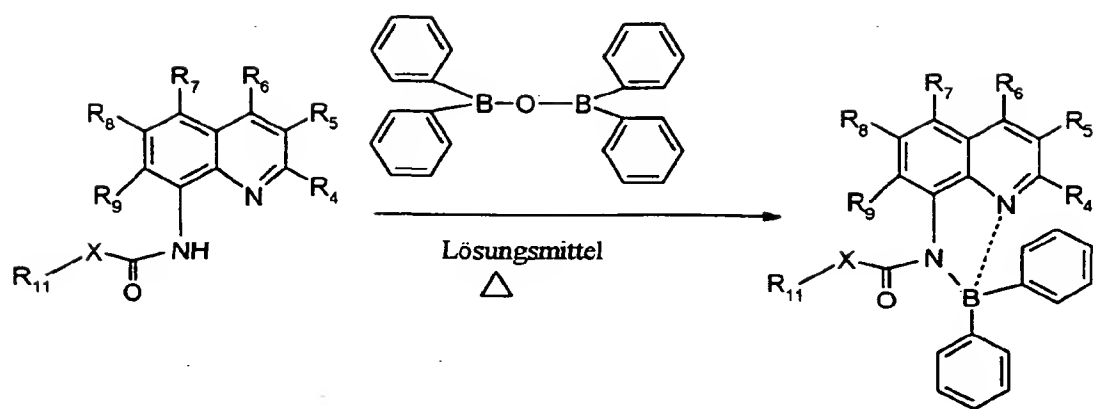
R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> unabhängig voneinander insbesondere für Wasserstoff, gegebenenfalls verzweigtes (C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>)-Alkyl, beispielsweise Methyl, Ethyl oder 4-Ethyl-1-methyloctyl, oder Chlor oder ein Sulfonamidrest oder Cyano oder eine substituierte Aminogruppe stehen,

R<sup>11</sup> für verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl steht, das gegebenenfalls substituiert sein kann, beispielsweise mit einer Aminogruppe,

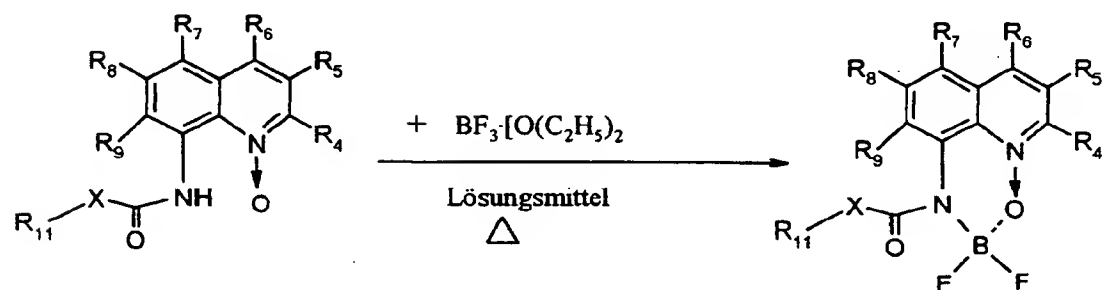
X für ein O-Atom oder für eine Gruppe -CH<sub>2</sub>- oder -NH- steht.

Derartige Verbindungen und deren Herstellung sind in der Analytik als fluoreszierende Verbindungen bekannt und werden beispielsweise beschrieben in E. Hohaus, F. Umland, Chem. Ber. 102, 4025-4031 (1969).

Als allgemeines Syntheschema, das sich nur in der Wahl des Lösungsmittels unterscheidet, kann angegeben werden:



oder



Beispielhaft seien die folgenden Verbindungen genannt:

5

10

15

20

25

30

35

40

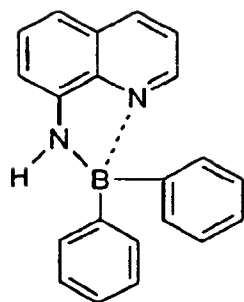
45

50

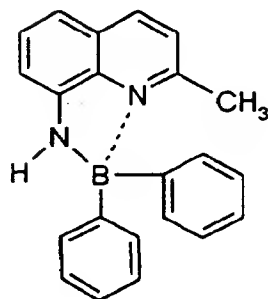
55

60

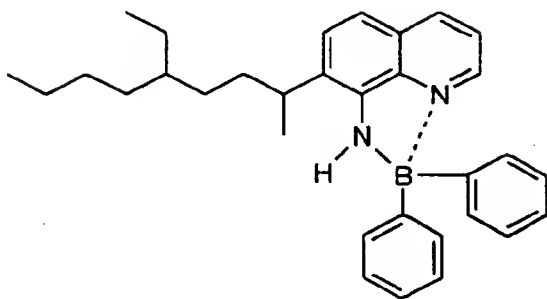
65



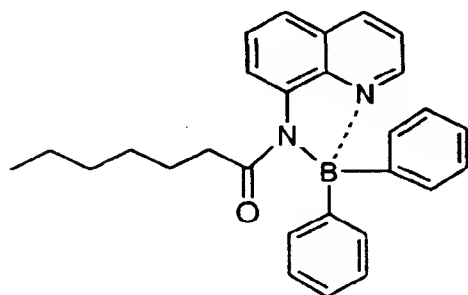
B1)



B2)

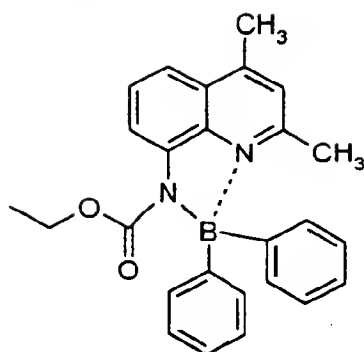


B3)

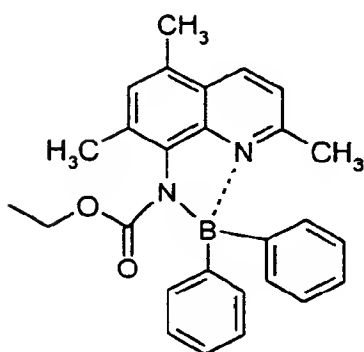


B4)

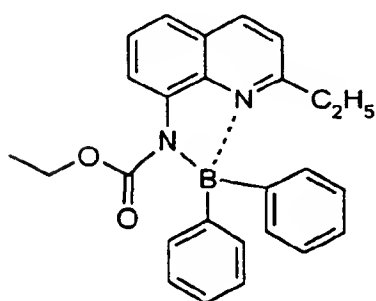




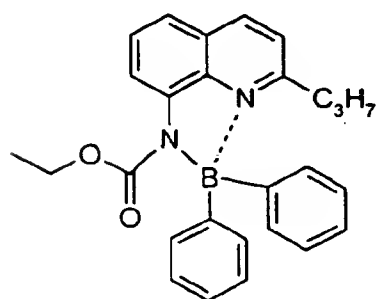
B5)



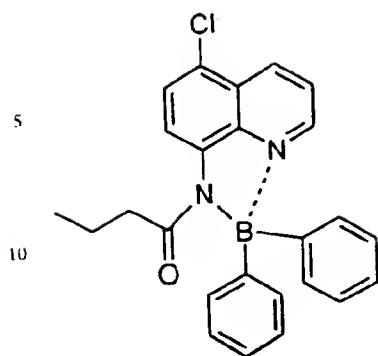
B6)



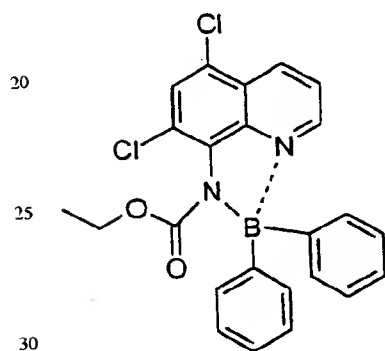
B7)



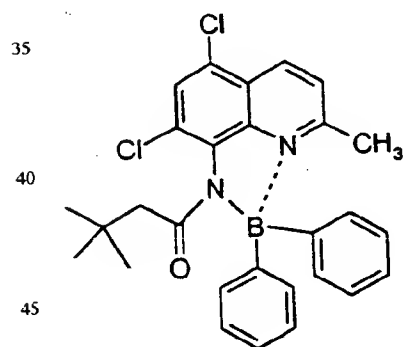
B8)



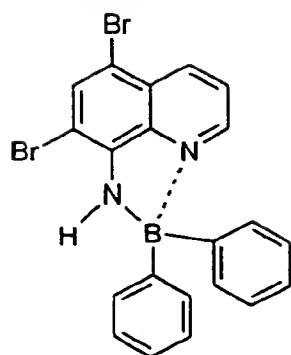
B9)



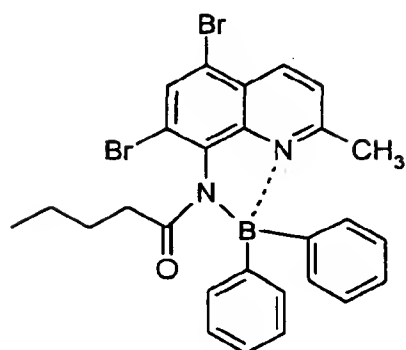
B10)



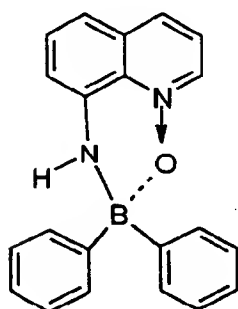
B11)



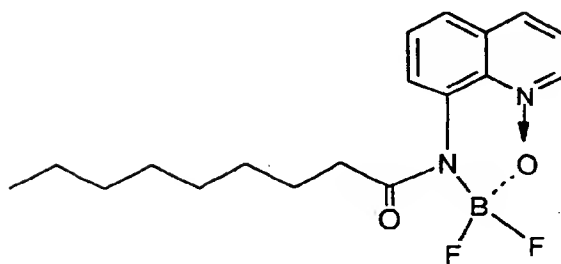
B12)



B13)



B14)



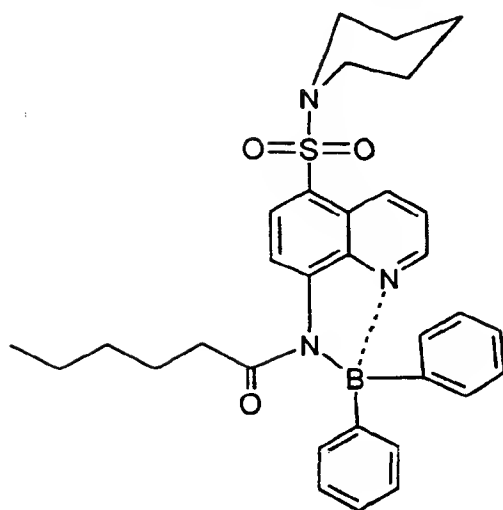
B15)

5

10

15

20

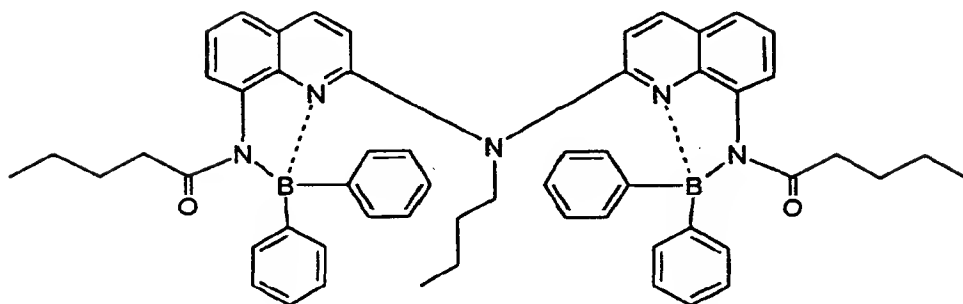


B16)

25

30

35



B17)

40

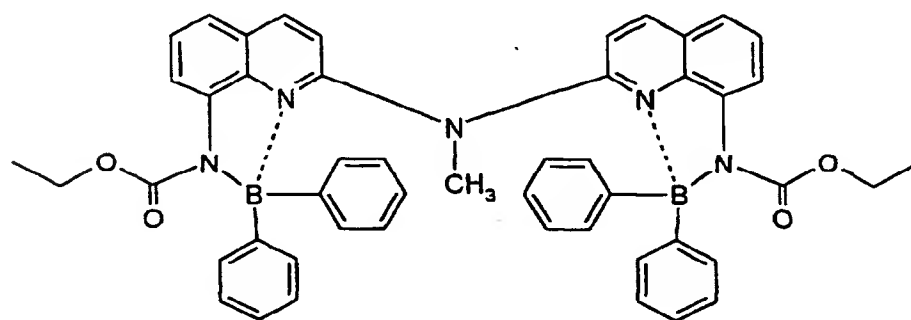
45

50

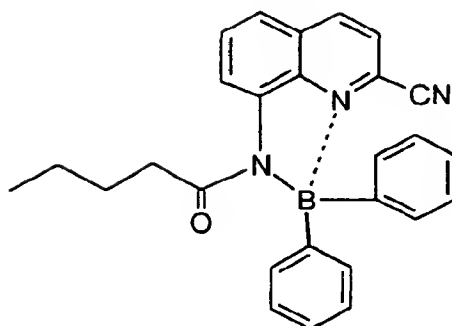
55

60

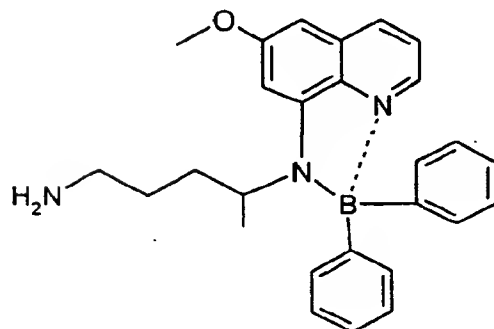
65



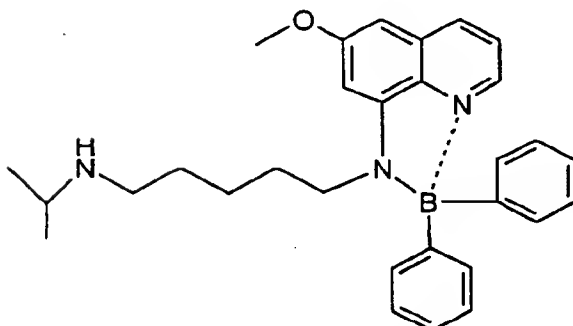
B18)



B19)



B20)



B21)

Es können eine oder mehrere Verbindungen der Formeln B1 bis B21 eingesetzt werden.

Die 8-Aminochinolin-Liganden können nach bekannten organisch-chemischen Verfahren hergestellt werden.

Zur Herstellung des elektrolumineszierenden Elements wird der Bor-Komplex sowie gegebenenfalls die tertiäre Aminoverbindung und der Binder in einem geeigneten Lösemittel gelöst und durch Gießen, Rakeln oder Spincoating auf eine geeignete Unterlage aufgebracht. Der Bor-Komplex kann gegebenenfalls aber auch separat als Schicht durch einen Aufdampfprozess aufgebracht werden. Bei der Unterlage kann es sich z. B. um Glas oder ein Kunststoffmaterial handeln, das mit einer transparenten Elektrode versehen ist. Als Kunststoffmaterial kann z. B. eine Folie aus Polycarbonat, Polyester wie Polyethylterephthalat oder Polyethylenaphthalat, Polysulfon oder Polyimid eingesetzt werden.

Als transparente Elektroden sind geeignet

- Metalloxide, z. B. Indium-Zinn-Oxid (ITO), Zinnoxid (NESA), Zinkoxid, dotiertes Zinnoxid, dotiertes Zinkoxid, etc.,
- semi-transparente Metallfilme, z. B. Au, Pt, Ag, Cu etc.,
- leitfähige Polymerfilme wie Polyaniline, Polythiophene, etc.

Die Metalloxid- und die semitransparenten Metallfilmelektroden werden durch Techniken wie Aufdampfen, Aufspütern, Platinierung, etc., in dünner Schicht aufgebracht. Die leitfähigen Polymerfilme werden durch Techniken wie Spincoaten, Casting, Rakeln etc. aus der Lösung aufgebracht.

Die Dicke der transparenten Elektrode beträgt 3 nm bis etwa mehrere  $\mu\text{m}$ , vorzugsweise 10 nm bis 500 nm.

Die elektrolumineszierende Schicht wird direkt auf die transparente Elektrode oder auf eine gegebenenfalls vorhandene ladungstransportierende Schicht als dünner Film aufgebracht. Die Dicke des Films beträgt 10 bis 500 nm, vorzugsweise 20 bis 400 nm, besonders bevorzugt 50 bis 250 nm.

Auf die elektrolumineszierende Schicht kann eine weitere ladungstransportierende Schicht eingefügt werden, bevor

eine Gegenelektrode aufgebracht wird.

Eine Zusammenstellung von geeigneten ladungstransportierenden Zwischenschichten, bei denen es sich um loch- und/oder elektronenleitenden Materialien handeln kann, die in polymerer oder niedermolekularer Form gegebenenfalls als Blend vorliegen können, ist in EP-A 0 532 798 aufgeführt. Besonders geeignet sind speziell substituierte Polythio-  
 5 phenene, die über lochtransportierende Eigenschaften verfügen. Sie sind beispielsweise in EP-A 0 686 662 beschrieben.

Der Gehalt an niedermolekularem Lochleiter in einem polymeren Binder ist im Bereich von 2 bis 97 Gew.-% variierbar; bevorzugt beträgt der Gehalt 5 bis 95 Gew.-%, besonders bevorzugt 10 bis 90 Gew.-%, insbesondere 10 bis 85 Gew.-%. Die lochinjizierenden bzw. lochleitenden Zonen können mit verschiedenen Methoden deponiert werden.

Filmbildende Lochleiter können auch in reiner Form (100%ig) eingesetzt werden. Gegebenenfalls kann auch die lochinjizierende bzw. lochleitende Zone Anteile einer elektrolumineszierenden Substanz enthalten.

Blends, die ausschließlich aus niedermolekularen Verbindungen bestehen, können aufgedampft werden; lösliche und filmbildende Blends, die neben niedermolekularen Verbindungen auch einen Binder enthalten können, können aus einer Lösung z. B. mittels Spin-Coating, Gießen, Rakeln deponiert werden.

Es ist auch möglich, emittierende und/oder elektronenleitende Substanzen in einer separaten Schicht auf die lochleitende Schicht aufzubringen. Dabei kann eine emittierende Substanz auch der die Verbindung (II) enthaltenden Schicht zudosiert ("Dopant") und zusätzlich eine elektronenleitende Substanz aufgebracht werden. Eine elektrolumineszierende Substanz kann auch der elektroneninjizierenden bzw. elektronenleitenden Schicht zugesetzt werden.

Der Gehalt an niedermolekularen Elektronenleitern im polymeren Binder ist im Bereich von 2 bis 95 Gew.-% variierbar; bevorzugt beträgt der Gehalt 5 bis 90 Gew.-%, besonders bevorzugt 10 bis 85 Gew.-%. Filmbildende Elektronenleiter können auch in reiner Form (100%ig) eingesetzt werden.

Die Gegenelektrode besteht aus einer leitfähigen Substanz, die transparent sein kann. Vorzugsweise eignen sich Metalle, z. B. Al, Au, Ag, Mg, In, etc. oder Legierungen und Oxide dieser, die durch Techniken wie Aufdampfen, Aufspalten, Platinierung aufgebracht werden können.

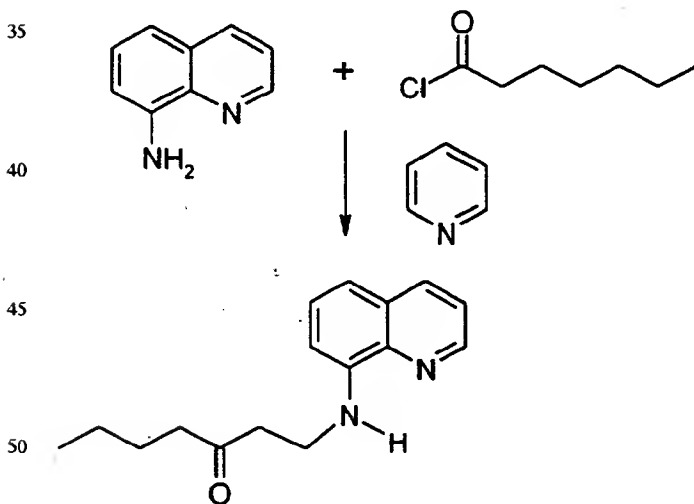
Die erfindungsgemäße Anordnung wird durch zwei elektrische Zuführungen (z. B. Metalldrähte) mit den beiden Elektroden in Kontakt gebracht.

Die Anordnungen emittieren beim Anlegen einer Gleichspannung im Bereich von 0,1 bis 100 Volt Licht der Wellenlänge von 200 bis 2000 nm. Sie zeigen im Bereich von 200 bis 2000 nm Photolumineszenz.

Die erfindungsgemäßen Anordnungen sind zur Herstellung von Einheiten zur Beleuchtung und zur Informationsdarstellung geeignet.

## Beispiele

### Beispiel 1

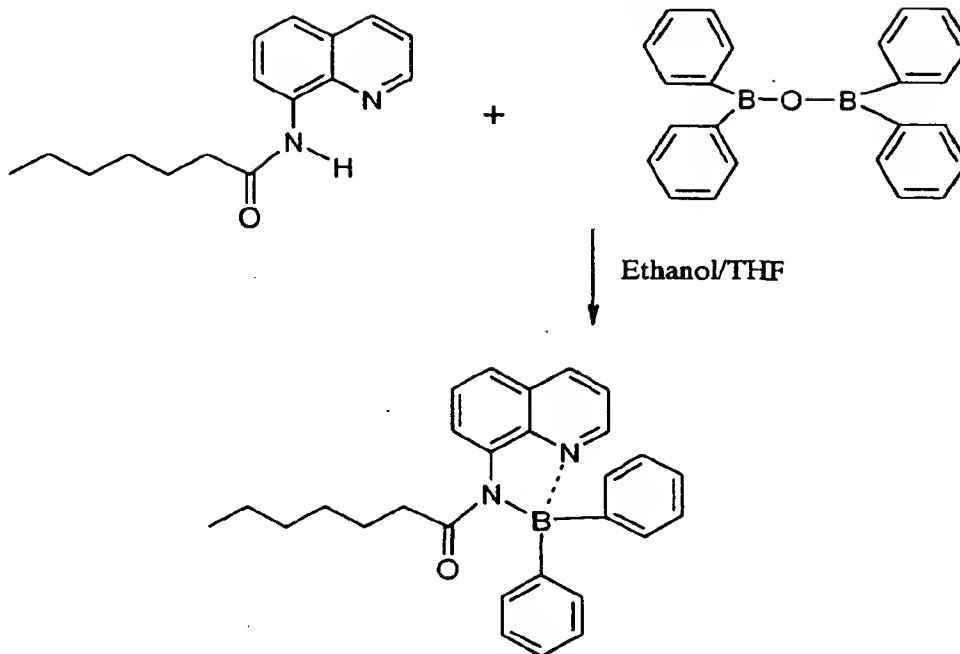


5,0 g (34,67 mmol) 8-Aminochinolin wird zusammen mit 50 ml trockenem Pyridin vorgelegt. Unter Kühlung mit dem Eisbad wird 5,15 g (34,67 mmol) Heptanoylchlorid tropfenweise zugegeben. Anschließend wird 6 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt. Danach wird der Reaktionsansatz in 500 ml Eiswasser gegeben. Die wässrige Lösung wird mit insgesamt 600 ml Chloroform portionsweise ausgeschüttelt. Die organische Phase wird über Natriumsulfat getrocknet.

Nach Abtrennen des Lösungsmittels und Destillation im Hochvakuum erhielt man 6,69 g ( $\approx$  75,3% der Theorie) des gewünschten Liganden.

## Beispiel 2

## Komplexierung



4,0 g (15,6 mmol) des Liganden aus Beispiel 1 und 5,4 g (15,6 mmol) Diphenylborinsäureanhydrid werden in 250 ml einer trockenen Mischung aus Ethanol/Tetrahydrofuran (3 : 1) unter DC-Kontrolle am Rückfluß gekocht. Nach Abtrennen des Lösungsmittels erhält man Rohprodukt, welches chromatographisch gereinigt werden kann. Man erhält 2,1 g ( $\approx$  32% der Theorie) an orange-farbenem Feststoff, der grüne Festkörperfluoreszenz zeigt. Die Verbindung ist in der Kälte vollständig löslich in Methanol.

## Beispiele, Physikalischer Teil

## Beispiel 1

Die erfindungsgemäße Substanz B4 wird zum Aufbau einer organischen Leuchtdiode (OLED) genutzt. Bei der Herstellung der OLED wird folgendermaßen vorgegangen:

## 1. Reinigen des ITO-Substrats

ITO-beschichtetes Glas (Merck Balzers AG, FL, Pari. No. 253 674 XO) wird in 50 mm  $\times$  50 mm-große Stücke (Substrate) geschnitten. Die Substrate werden anschließend in 3%iger wäßriger Mukasollösung im Ultraschallbad 15 min lang gereinigt. Danach werden die Substrate mit destilliertem Wasser gespült und in einer Zentrifuge trocknen geschleudert. Dieser Spül- und Trockenvorgang wird 10 mal wiederholt.

## 2. Aufbringen der Baytron P-Schicht auf das ITO

Etwa 10 ml der 1,3%igen Polyethyldioxythiophen/Polysulphonsäure-Lösung (Bayer AG, Baytron P) werden filtriert (Millipore HV, 0,45  $\mu$ m). Das Substrat wird anschließend auf eine Lackschleuder gelegt und die filtrierte Lösung wird auf der ITO-beschichteten Seite des Substrats verteilt. Anschließend wird die überstehende Lösung durch Rotation des Tellers bei 500 U/min über den Zeitraum von 3 min abgeschleudert. Danach wird das so beschichtete Substrat 5 min lang bei 110°C auf einer Heizplatte getrocknet. Die Schichtdicke beträgt 60 nm (Tencor, Alphastep 200).

## 3. Aufbringen der lochleitenden Schicht

5 ml einer 1,5%igen Dichlorethanlösung aus 1 Gew.-Teil Polyvinylcarbazol (BASF, Luvican), 1 Gew.-Teil Phenylamin (Agfa-Gevaert, Verbindung A1) und 1 Gew.-Teil Phenylamin (Agfa-Gevaert, A2) werden filtriert (Millipore HV, 0,45  $\mu$ m) und auf der getrockneten Baytron P Schicht verteilt. Anschließend wird die überstehende Lösung durch Rotation des Tellers bei 800 U/min 30 sec lang abgeschleudert. Danach wird das so beschichtete Substrat 5 min lang bei 110°C auf einer Heizplatte getrocknet. Die Gesamtschichtdicke beträgt 150 nm.

## 4. Aufdampfen der lichtemittierenden/elektroneninjizierenden Schicht

Auf die so hergestellten zwei organischen Schichten wird eine dritte organische Schicht, nämlich die erfindungsgemäße Substanz B1, thermisch gedampft. Dies wird in einer Aufdampfanlage (Leybold, Univex 350) durchgeführt. Der Druck in der Aufdampfanlage beträgt während des Aufdampfens  $10^{-3}$  Pa und die Aufdampftrate beträgt 2 Å/sec. Die Gesamtschichtdicke der 3 organischen Schichten beträgt 200 nm.

## 5. Aufdampfen der Metallkathode

Auf das organische Schichtsystem wird eine Metallelektrode gedampft. Dazu wird das Substrat mit dem organischen Schichtsystem nach unten auf eine Lochmaske (Lochdurchmesser 5 mm) gelegt. Aus zwei Aufdampfschiff-

chen werden bei einem Druck von  $10^{-3}$  Pa parallel die Elemente Mg und Ag verdampft. Die Aufdampfraten betragen für Mg: 28 Å/sec. Die Dicke der aufgedampften Metallkontakte beträgt 500 nm.

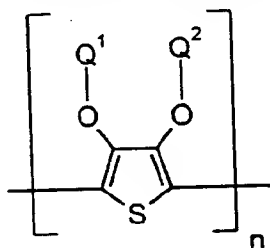
Die beiden Elektroden der organischen LED werden über elektrische Zuführungen mit einer Spannungsquelle verbunden. Der positive Pol ist mit der ITO-Elektrode, der negative Pol ist mit der MgAg-Elektrode verbunden.

Bereits ab einer Spannung von 3 Volt läßt sich mit einer Photodiode (EG & G C30809E) Elektrolumineszenz nachweisen. Bei einer Spannung von 10 Volt fließt ein Flächenstrom von  $1.5 \text{ mA/cm}^2$  und die Elektrolumineszenz ist gut sichtbar. Die Farbe der Elektrolumineszenz ist grün-blau.

#### Patentansprüche

1. Elektrolumineszierende Anordnung, aufgebaut aus einem Substrat, einer Anode, einem elektrolumineszierenden Element und einer Kathode, wobei wenigstens eine der beiden Elektroden im sichtbaren Spektralbereich transparent ist und das elektrolumineszierende Element eine oder mehrere Zonen aus der Gruppe der lochinjizierenden Zone, lochtransportierende Zone, elektrolumineszierenden Zone, elektronentransportierenden Zone und elektroneninjizierenden Zone in der genannten Reihenfolge enthält, wobei jede der vorhandenen Zonen auch Aufgaben der anderen genannten Zonen übernehmen kann, **dadurch gekennzeichnet**, daß das elektrolumineszierende Element einen Bor-Komplex eines 8-Aminochinolin-Derivats enthält.

2. Elektrolumineszierende Anordnung gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die lochinjizierende Zone ein neutrales oder kationisches Polythiophen der Formel (I) enthält,



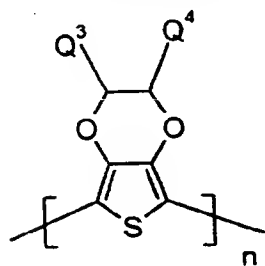
(I),

wobei

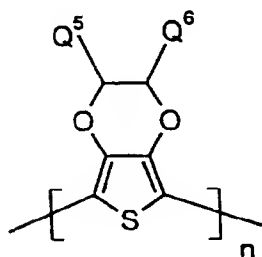
$Q^1$  und  $Q^2$  unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes ( $C_1$ - $C_{20}$ )-Alkyl,  $CH_2OH$  oder ( $C_6$ - $C_{14}$ )-Aryl stehen oder

$Q^1$  und  $Q^2$  zusammen  $-(CH_2)_m-CH_2-$  mit  $m = 0$  bis 12, vorzugsweise 1 bis 5, ( $C_6$ - $C_{14}$ )-Arylen bedeuten, und  $n$  für eine ganze Zahl von 2 bis 10 000, vorzugsweise 5 bis 5 000 steht.

3. Elektrolumineszierende Anordnungen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die lochinjizierende Zone ein neutrales oder kationisches Polythiophen der Formel (Ia) oder (Ib) oder ein Gemisch enthält,



(Ia)



(Ib)

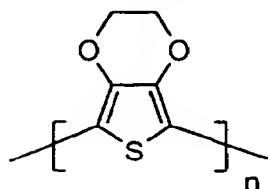
worin

$Q^3$  und  $Q^4$  unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes ( $C_1$ - $C_{18}$ )-Alkyl, ( $C_2$ - $C_{12}$ )-Alkenyl, ( $C_3$ - $C_7$ )-Cycloalkyl, ( $C_7$ - $C_{15}$ )-Aralkyl, ( $C_6$ - $C_{10}$ )-Aryl, ( $C_1$ - $C_{18}$ )-Alkoxy oder ( $C_2$ - $C_{18}$ )-Alkyloxyester steht und  $Q^5$  und  $Q^6$  unabhängig voneinander für Wasserstoff, mit jeweils mindestens einer Sulfonatgruppe substituiertes ( $C_1$ - $C_{18}$ )-Alkyl, ( $C_2$ - $C_{12}$ )-Alkenyl, ( $C_3$ - $C_7$ )-Cycloalkyl, ( $C_7$ - $C_{15}$ )-Aralkyl, ( $C_6$ - $C_{10}$ )-Aryl, ( $C_1$ - $C_{18}$ )-Alkoxy oder ( $C_2$ - $C_{18}$ )-Alkyloxyester steht, wobei falls  $Q^5$  für Wasserstoff steht,  $Q^6$  verschieden von Wasserstoff ist und umgekehrt.

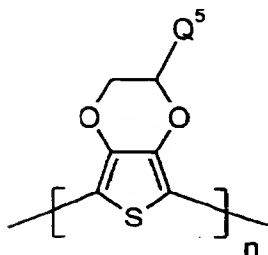


n für eine ganze Zahl von 2 bis 10 000 steht.

4. Elektrolumineszierende Anordnungen gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die kationischen bzw. neutralen Polythiophene der Formeln (Ia-1) und (Ib-1) entsprechen.



(Ia-1)



(Ib-1)

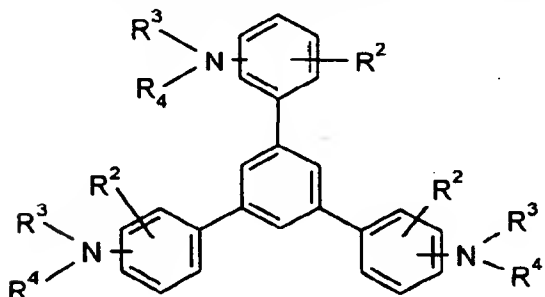
wonin

$Q^5$  und  $n$  in Anspruch 3 angegebene Bedeutung haben.

5. Elektrolumineszierende Anordnungen gemäß Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Polyanionen die Anionen von polymeren Carbonsäuren und/oder polymeren Sulfonsäuren enthalten sind.

6. Elektrolumineszierende Anordnungen gemäß Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß als Gegenion Polystyrolsulfonsäure und/oder ein Erdalkalisalz davon enthalten ist.

7. Elektrolumineszierende Anordnung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die lochinjizierende und/oder lochtransportierende Zone eine aromatische tertiäre Aminoverbindung der allgemeinen Formel (II) enthält



(II)

in welcher

$R^2$  für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl oder Halogen steht,

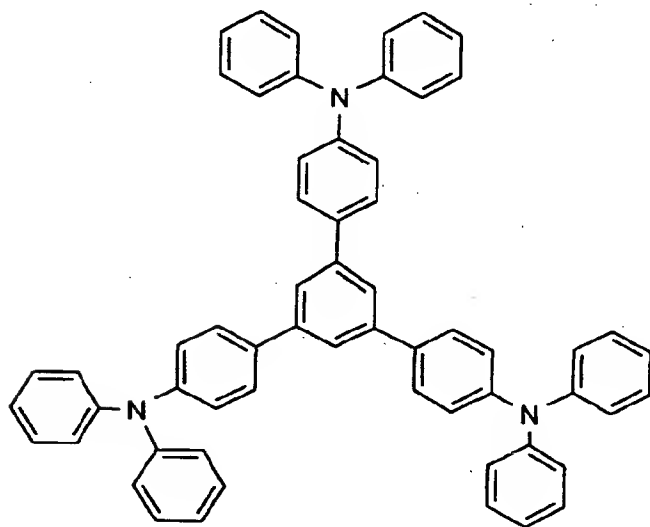
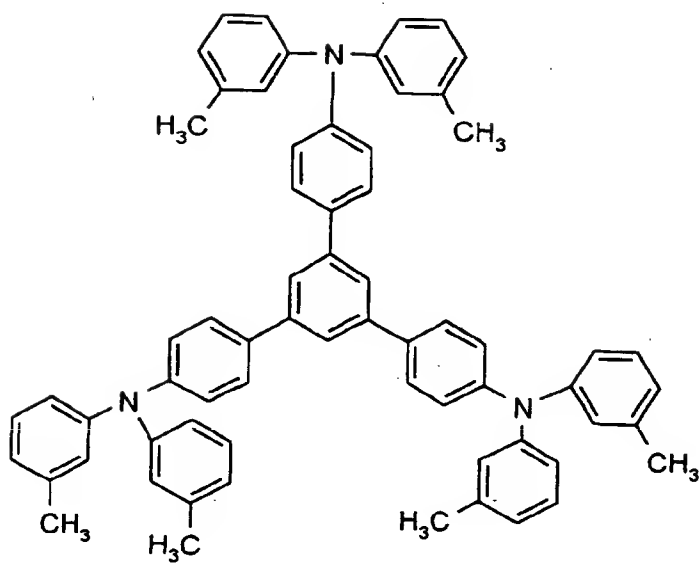
$R^3$  und  $R^4$  unabhängig voneinander für gegebenenfalls substituiertes  $(C_1-C_{10})$ -Alkyl, Alkoxy-carbonyl-substituiertes  $(C_1-C_{10})$ -Alkyl, jeweils gegebenenfalls substituiertes Aryl, Aralkyl oder Cycloalkyl stehen.

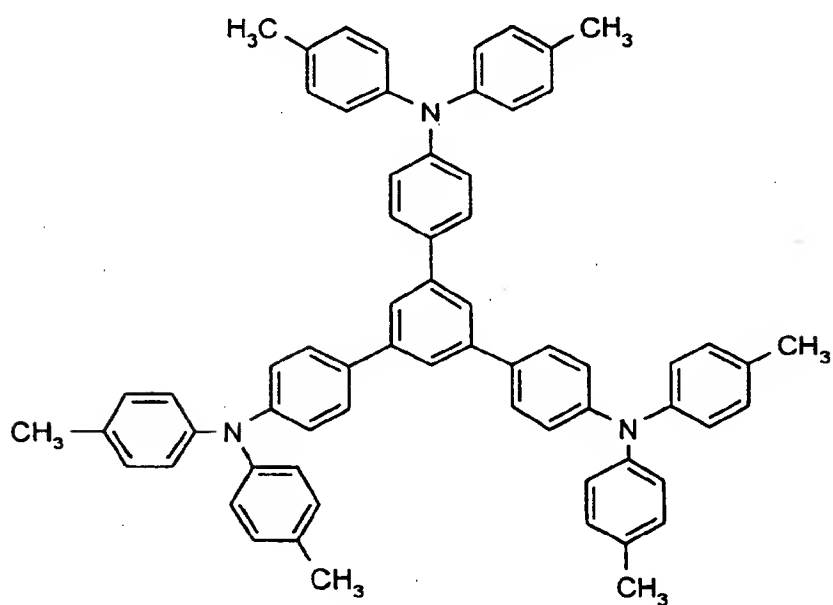
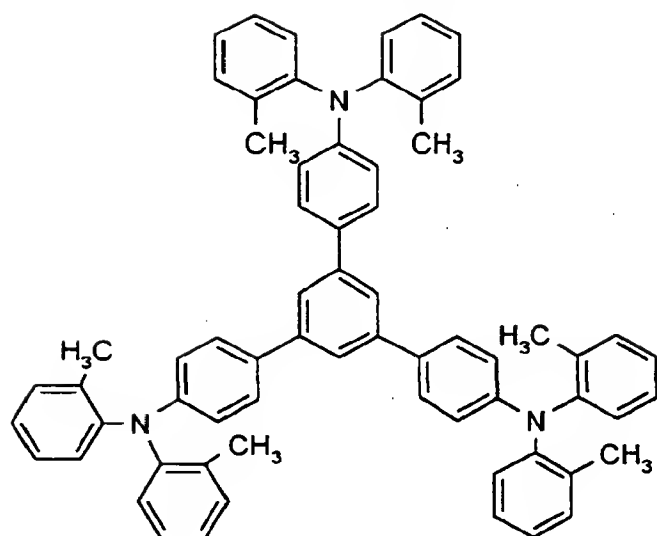
8. Elektrolumineszierende Anordnung gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß in Formel (II)

$R^2$  für Wasserstoff oder  $(C_1-C_6)$ -Alkyl steht,

$R^3$  und  $R^4$  unabhängig voneinander für  $(C_1-C_6)$ -Alkyl,  $(C_1-C_4)$ -Alkoxy-carbonyl- $(C_1-C_6)$ -alkyl, jeweils gegebenenfalls durch  $(C_1-C_4)$ -Alkyl und/oder  $(C_1-C_4)$ -Alkoxy substituiertes Phenyl, Naphthyl, Phenyl- $(C_1-C_4)$ -alkyl, Naphthyl- $(C_1-C_4)$ -alkyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl stehen.

9. Elektrolumineszierende Anordnung gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die tertiäre Aminoverbindung ausgewählt ist aus den folgenden Verbindungen:





5

10

15

20

25

30

35

40

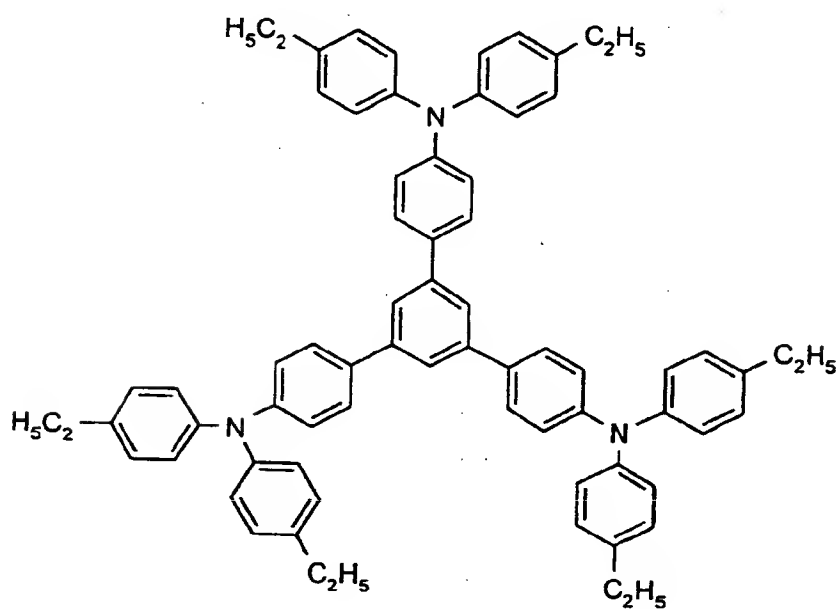
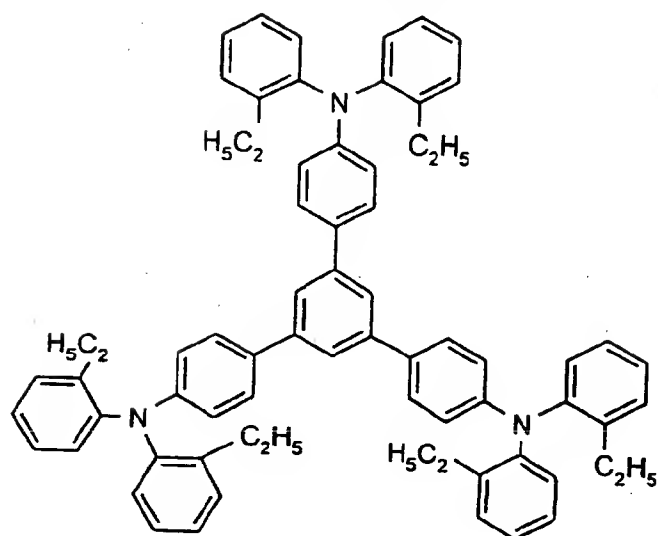
45

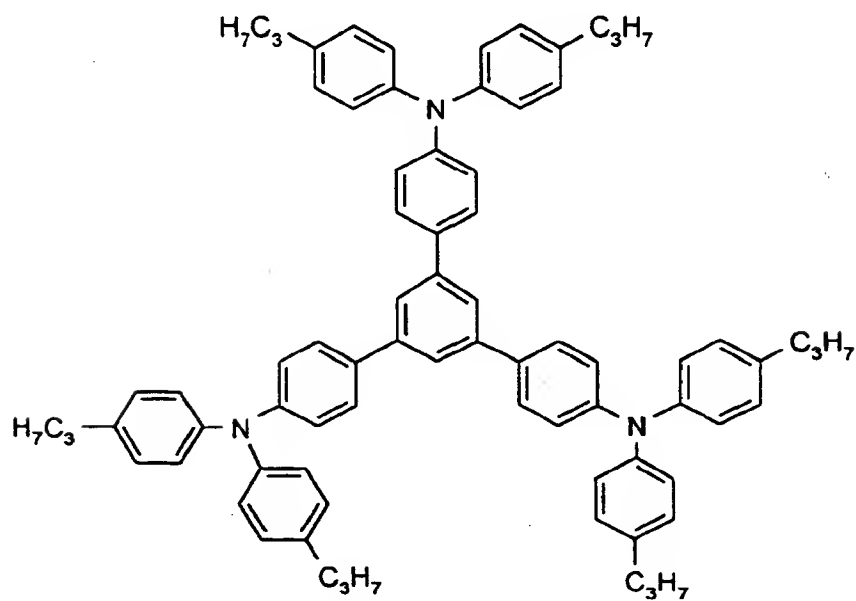
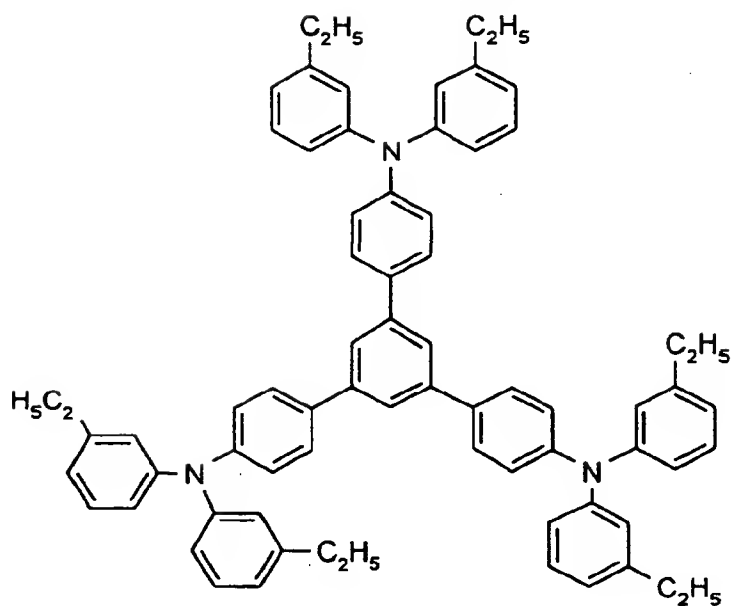
50

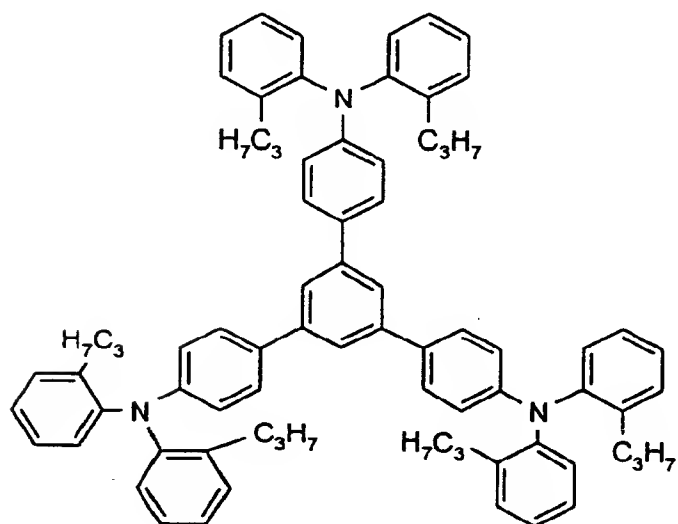
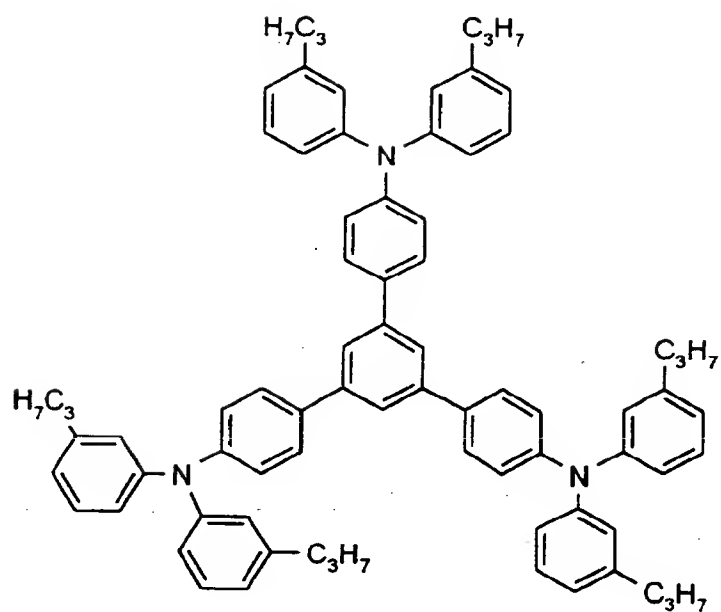
55

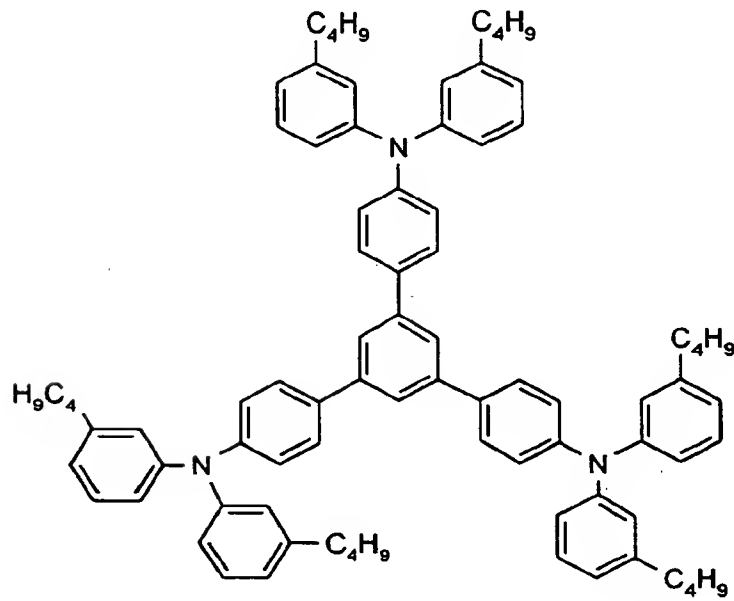
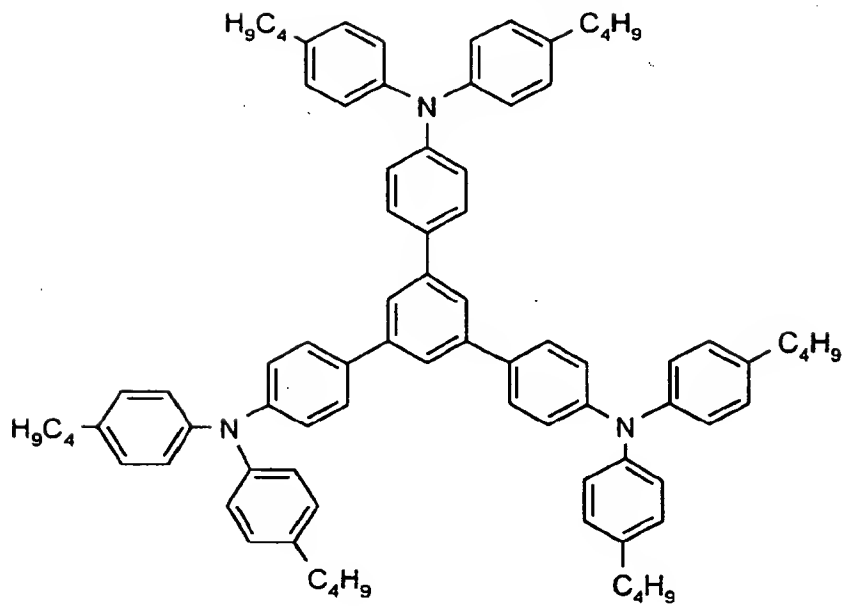
60

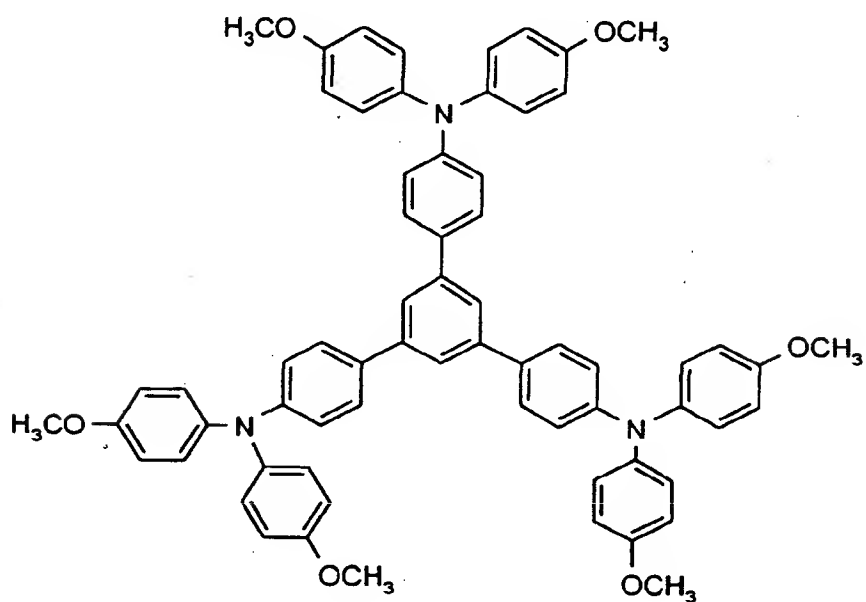
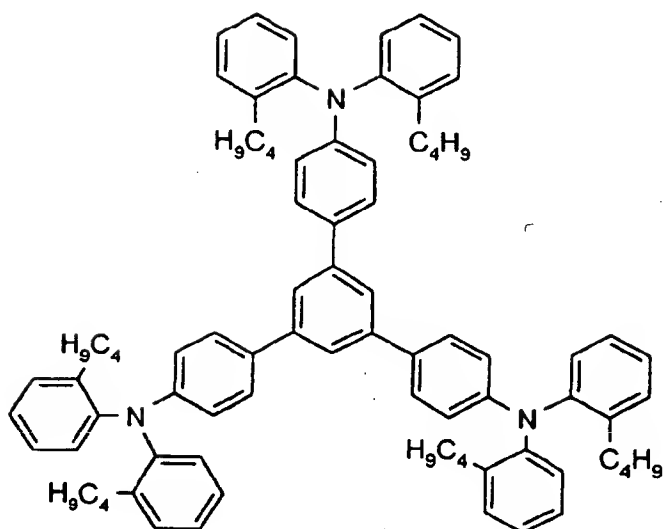
65



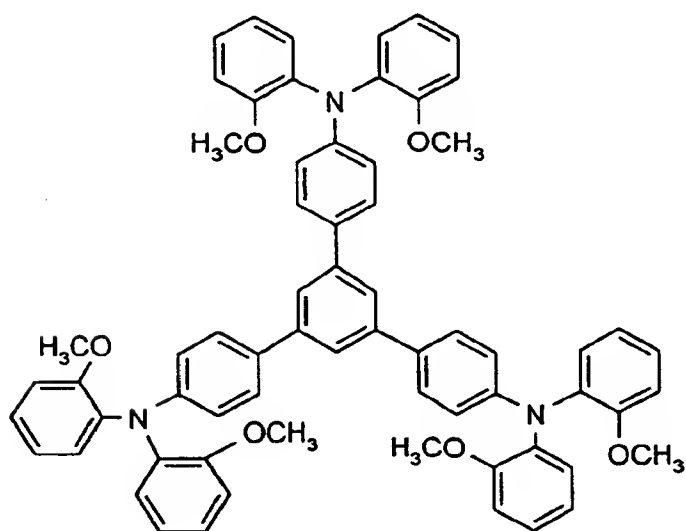
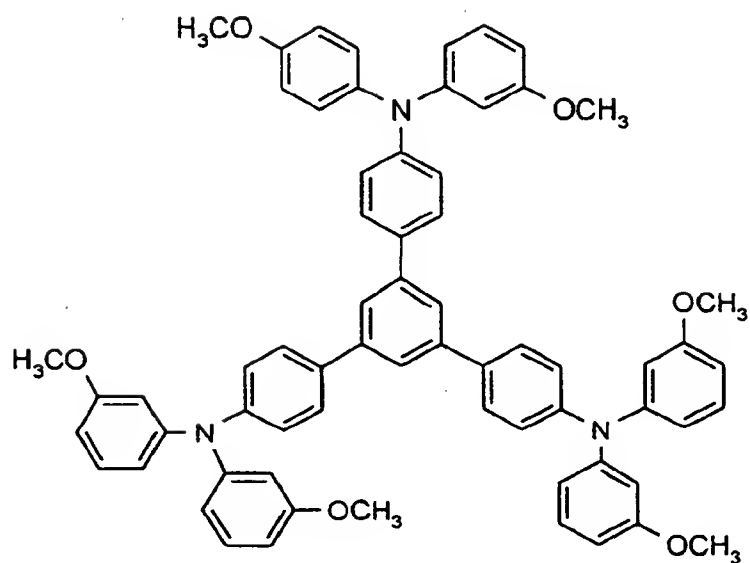


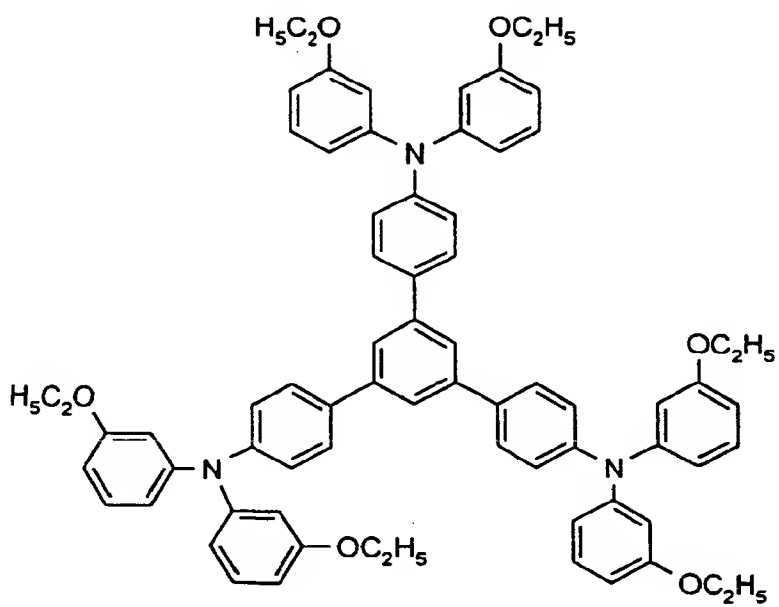
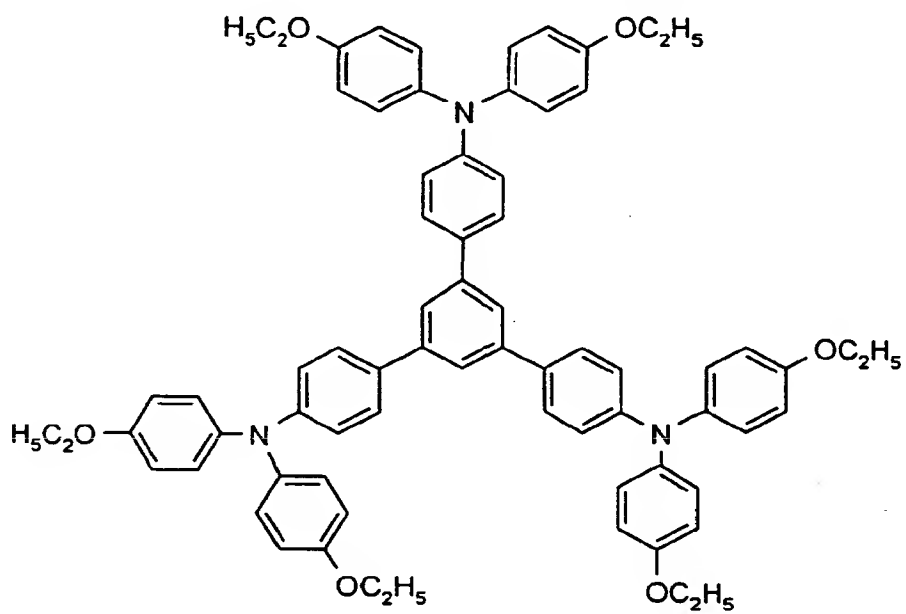


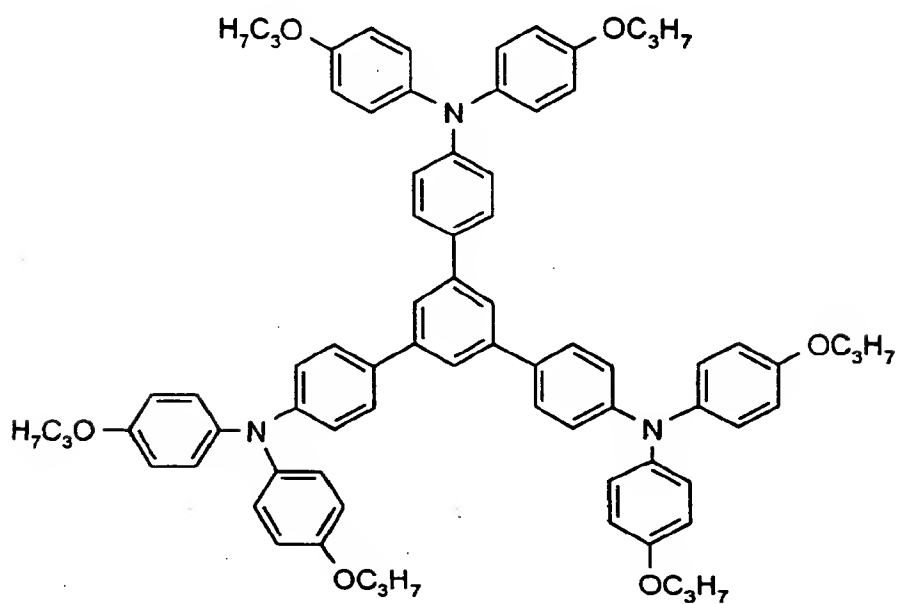
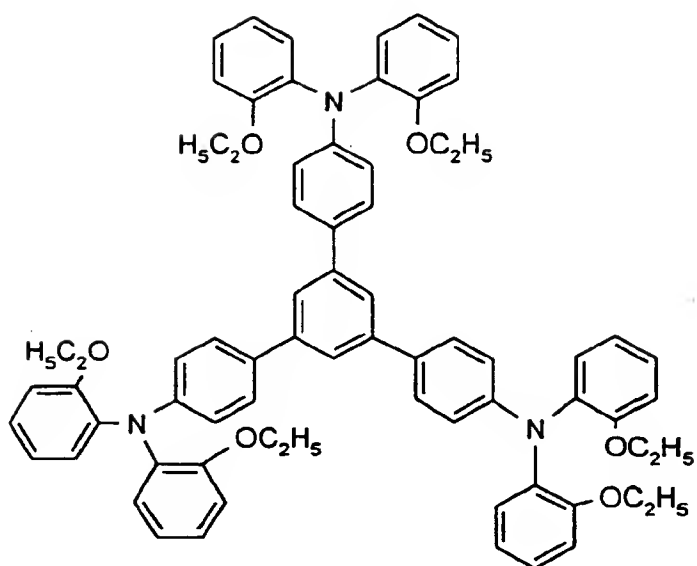


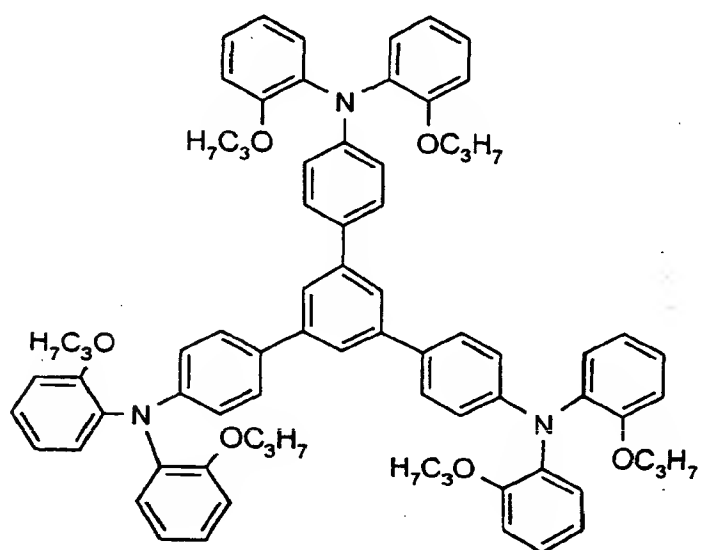
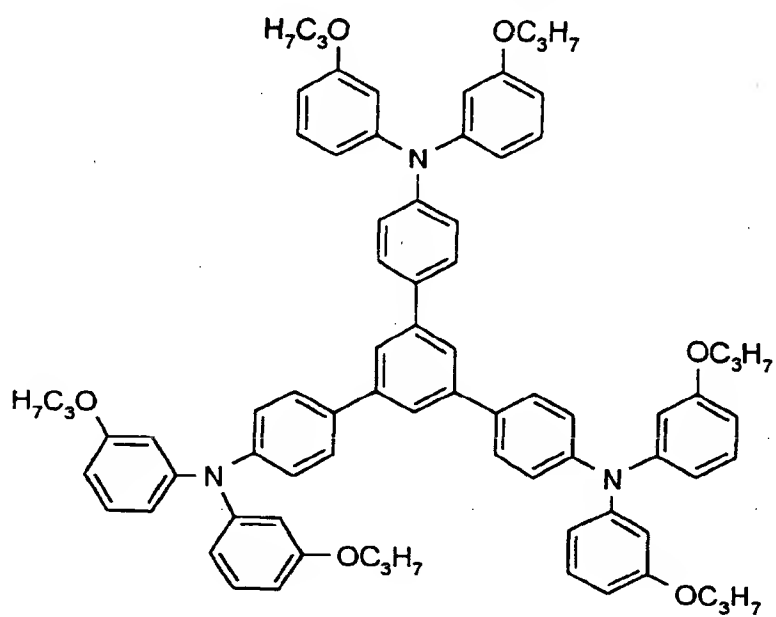


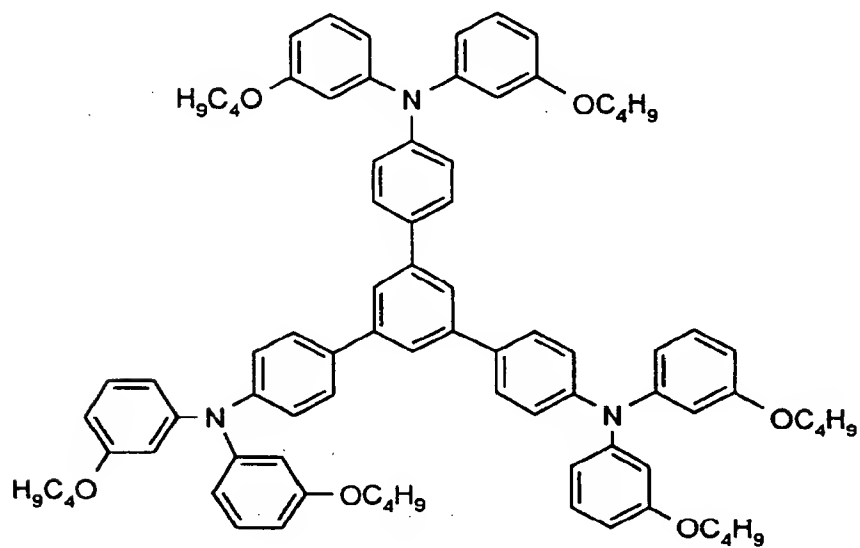
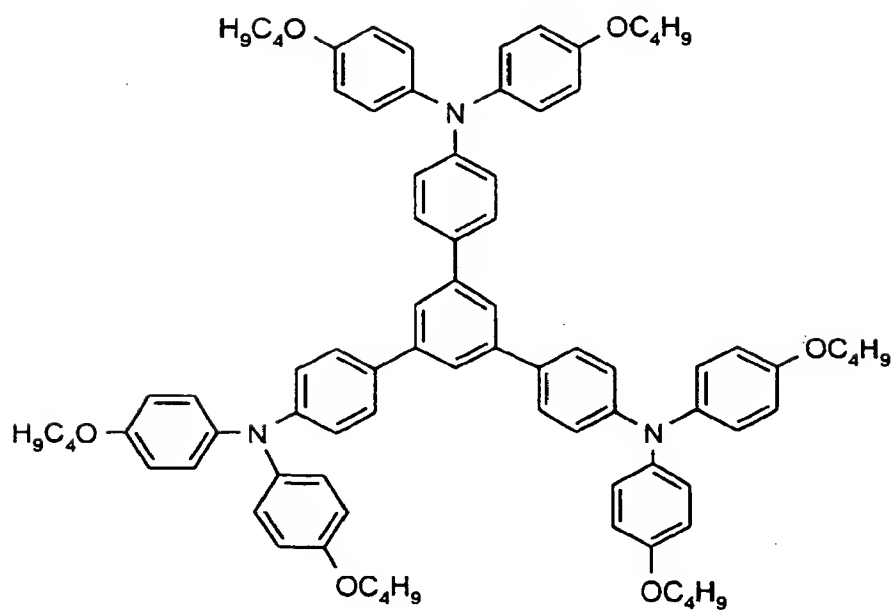


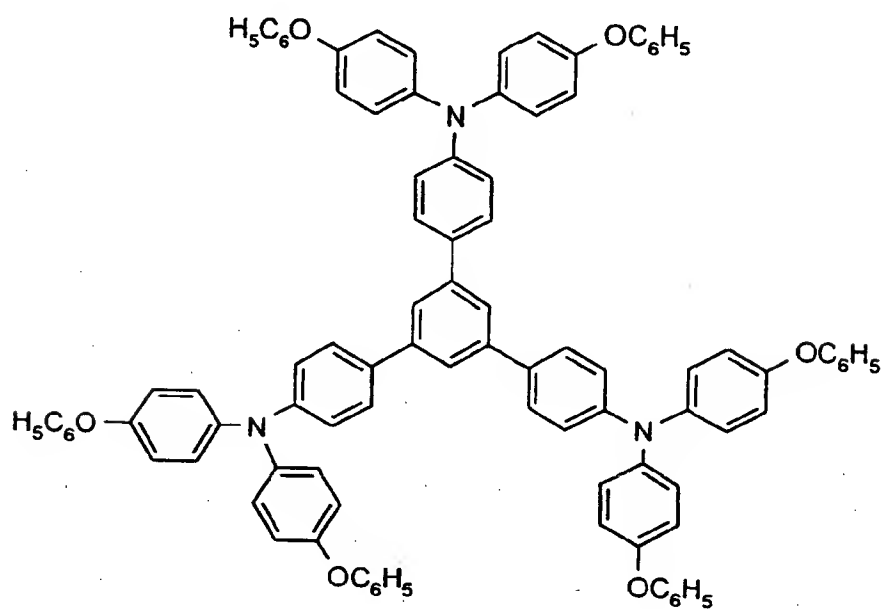
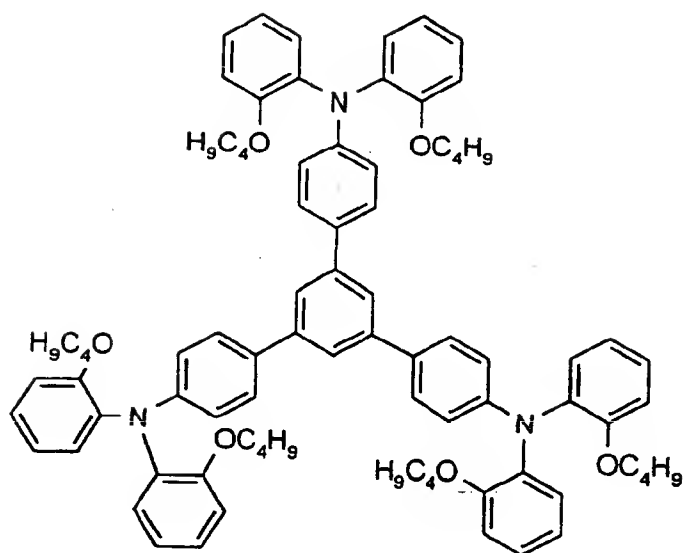


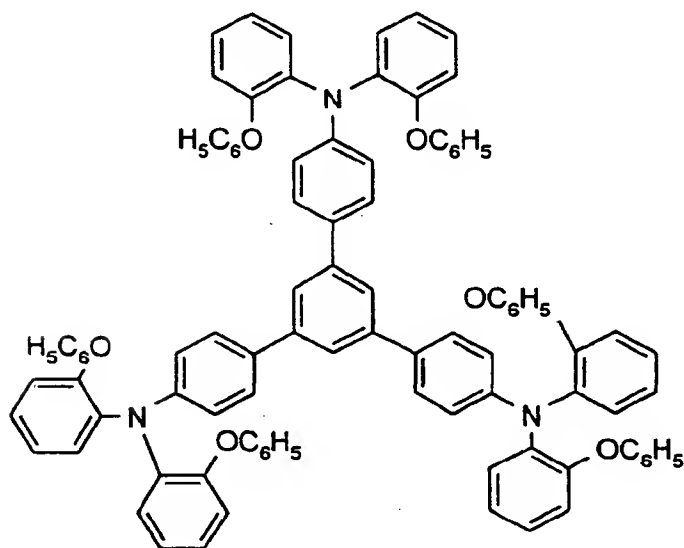
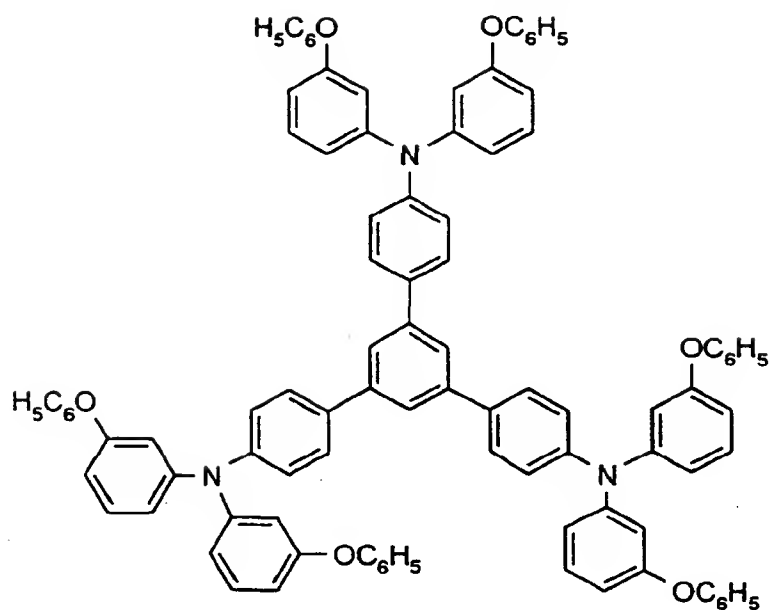


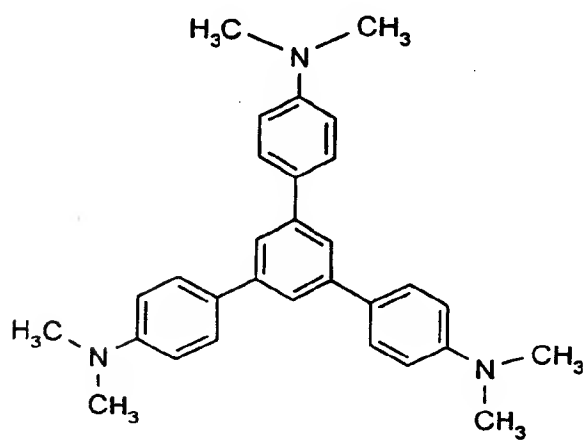
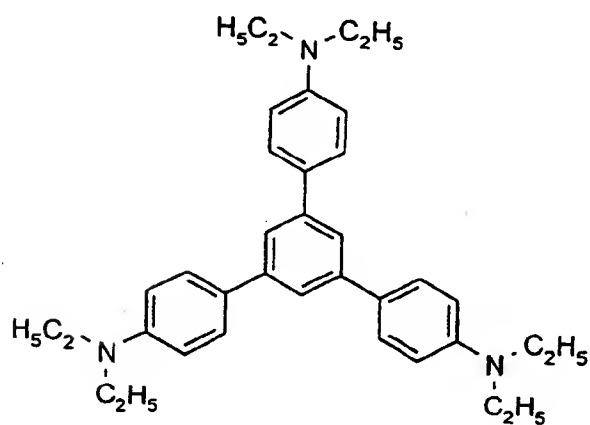
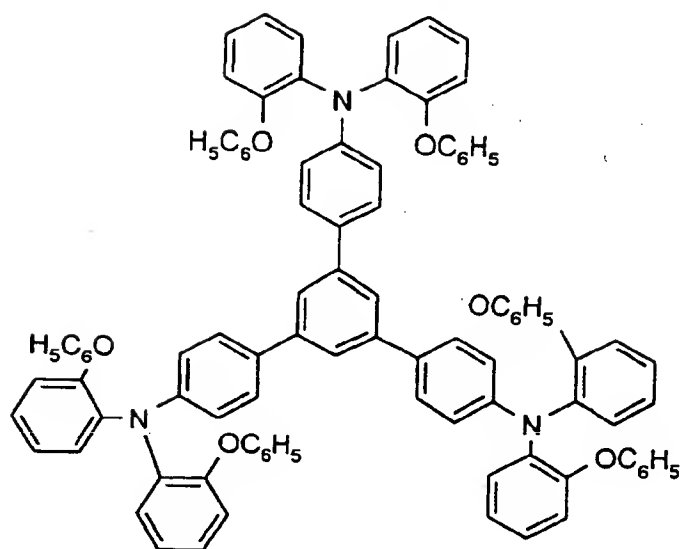




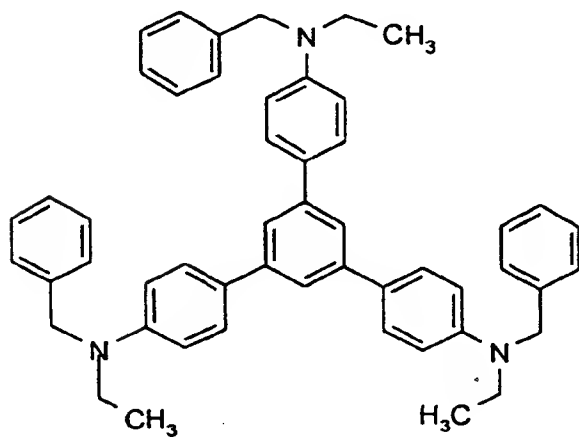
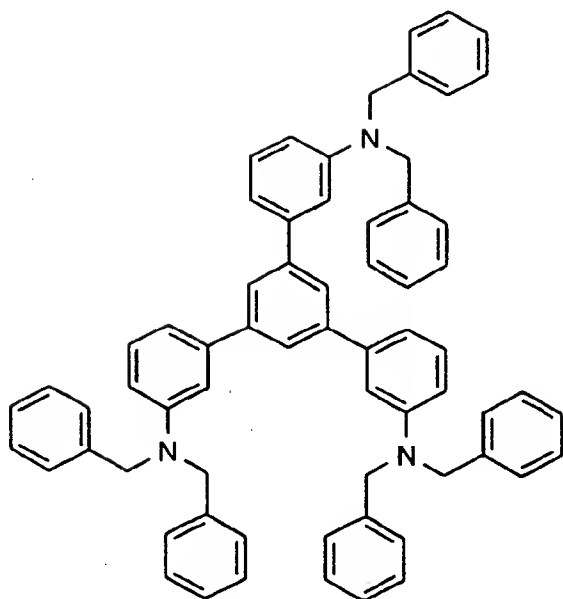


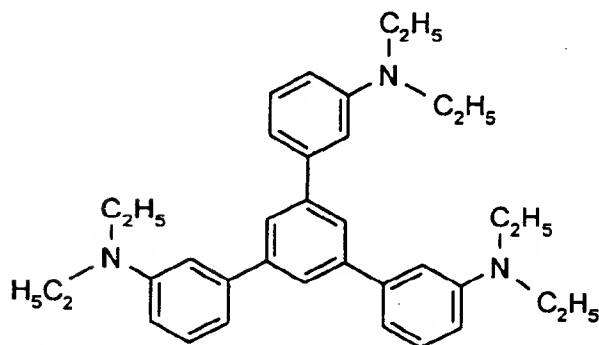
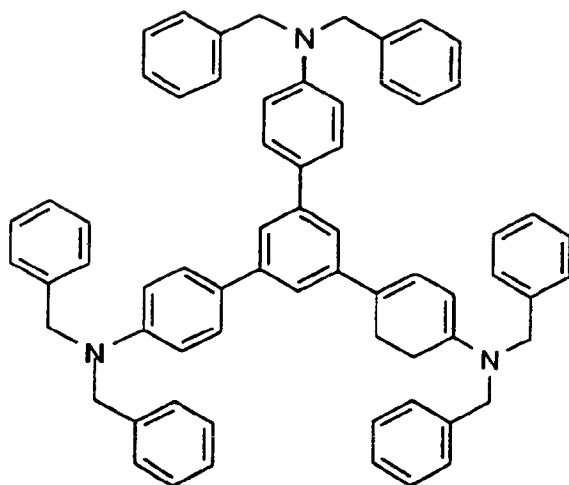




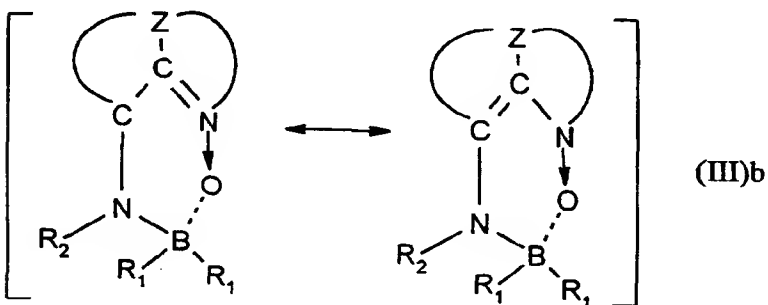
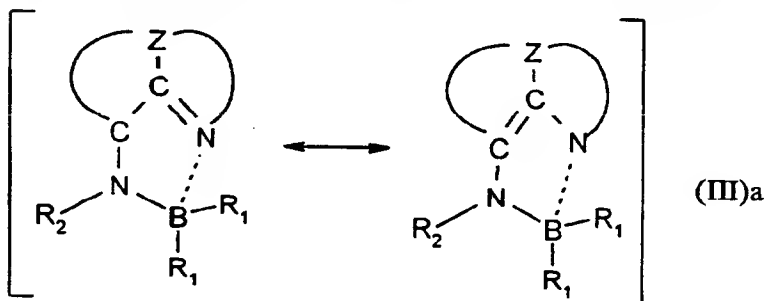








10. Elektrolumineszierende Anordnung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Bor-Komplex eine Verbindung ausgewählt aus den allgemeinen Formeln (IIIa) bis (IIIg) ist



worin

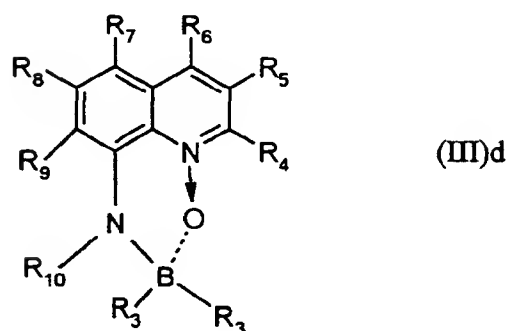
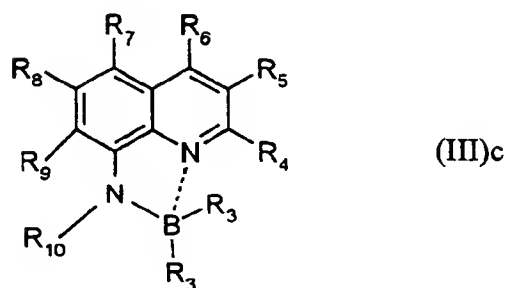
$R_1$  für einen gegebenenfalls substituierten Arylrest oder für Fluor

und

$R_2$  für einen gegebenenfalls substituierten Acyl- oder Acyloxyrest oder für Wasserstoff steht

und

Z für Atome steht, die eine Struktur vervollständigen, die aus wenigstens 2 kondensierten Ringen besteht.

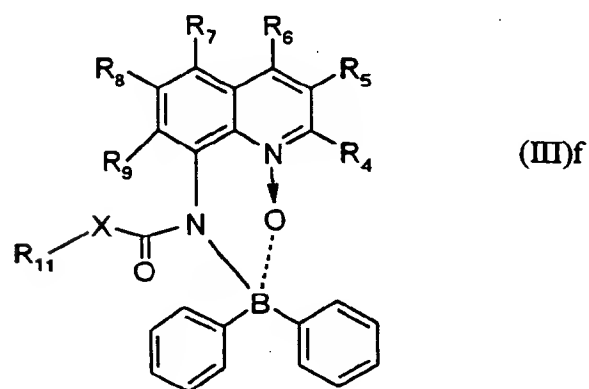
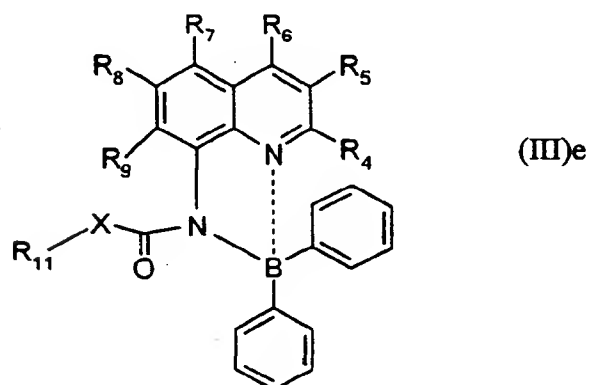


worin

R<sub>3</sub> für gegebenenfalls substituiertes (C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub>)-Aryl oder Halogen steht,

R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes (C<sub>1</sub>-C<sub>16</sub>)-Alkyl oder Halogen oder Sulfonamid oder Cyano oder eine gegebenenfalls substituierte Aminogruppe stehen,

R<sub>10</sub> für einen gegebenenfalls substituierten Acyl- oder Acyloxyrest steht,



5

10

15

20

25

30

35

40

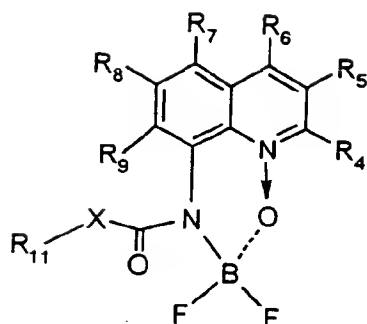
45

50

55

60

65



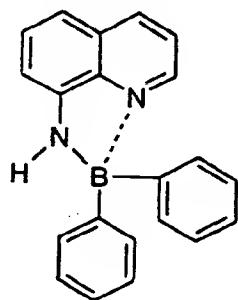
(III)g

worin

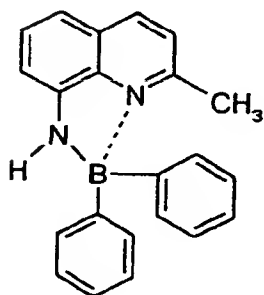
R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub>, R<sub>6</sub>, R<sub>7</sub>, R<sub>8</sub>, R<sub>9</sub> unabhängig voneinander für Wasserstoff, gegebenenfalls verzweigtes (C<sub>1</sub>-C<sub>12</sub>)-Alkyl oder Chlor oder einen Sulfonamidrest oder Cyano oder eine substituierte Aminogruppe stehen, R<sub>11</sub> für verzweigtes oder unverzweigtes Alkyl, das gegebenenfalls substituiert sein kann, steht, X für ein O-Atom oder für eine Gruppe -CH<sub>2</sub>- oder -NH- steht.

11. Elektrolumineszierende Anordnung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der transparente Binder ausgewählt ist aus der Gruppe Polycarbonate, Polyestercarbonate, Copolymere des Styrols, Polysulfone, Polymerisate auf Basis von Vinylgruppen-haltigen Monomeren, Polyolefine, cyclische Olefincopolymere, Phenoxharze.

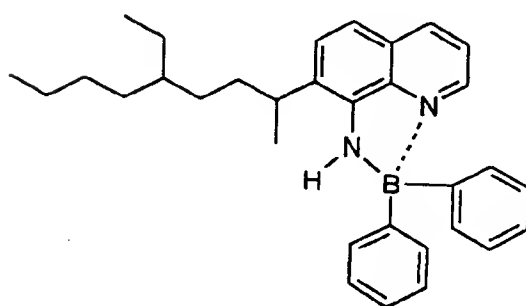
12. Elektrolumineszierende Anordnung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Bor-Komplex ausgewählt ist aus Verbindungen der Gruppe



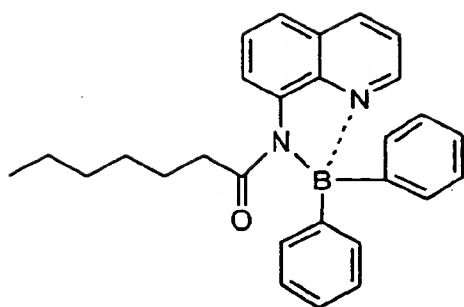
B1)



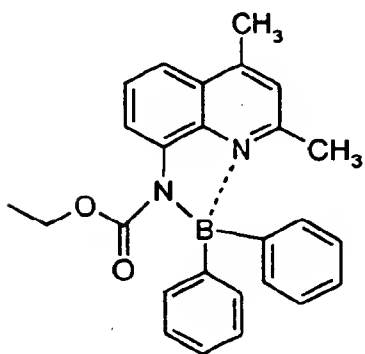
B2)



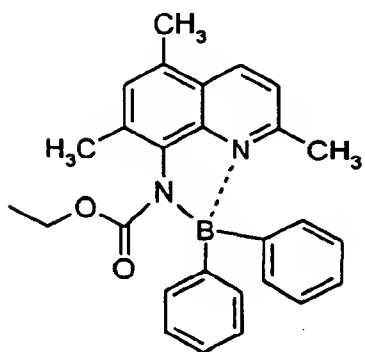
B3)



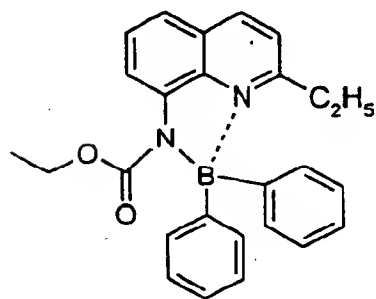
B4)



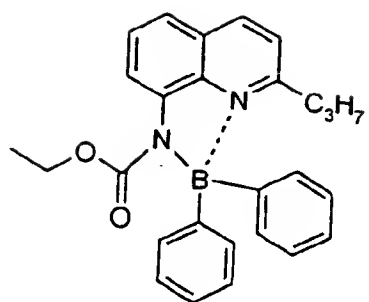
B5)



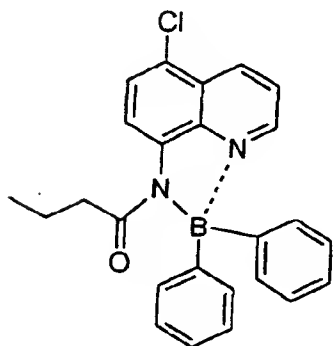
B6)



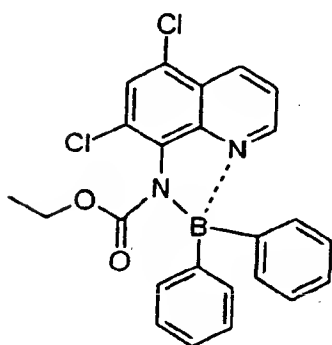
B7)



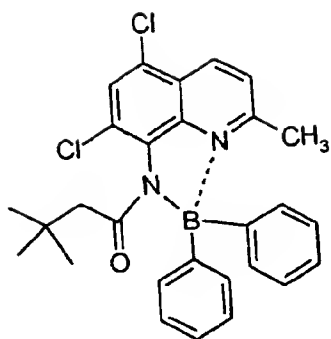
B8)



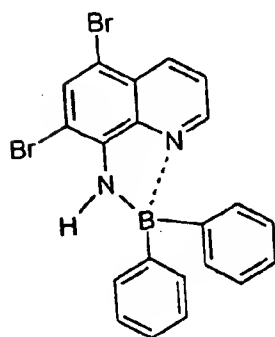
B9)



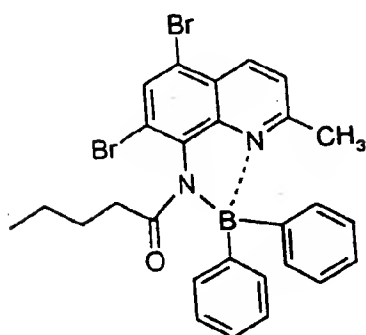
B10)



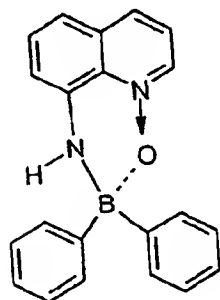
B11)



B12)



B13)



B14)

5

10

15

20

25

30

35

40

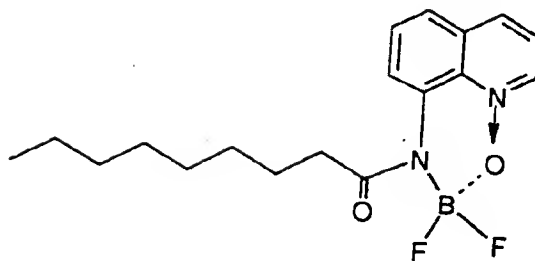
45

50

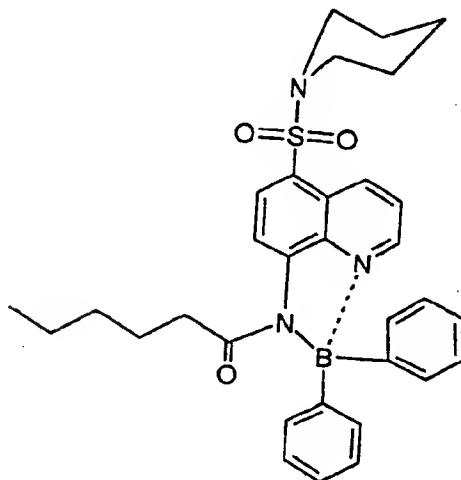
55

60

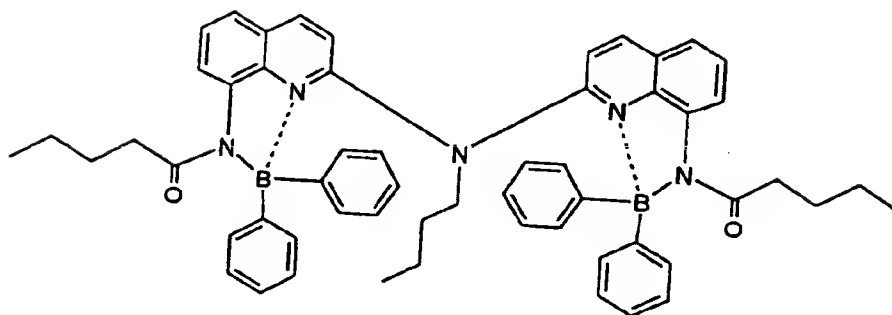
65



B15)

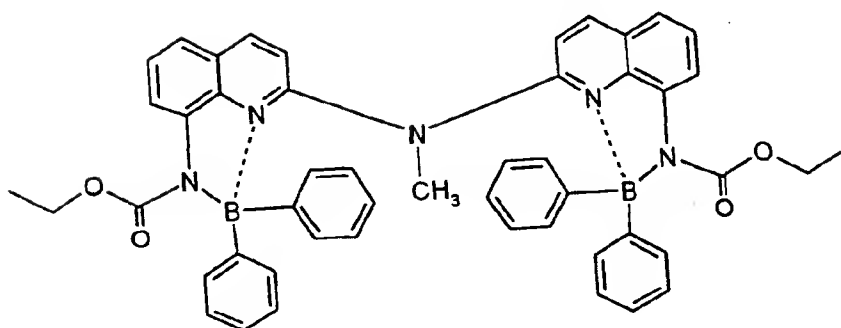


B16)

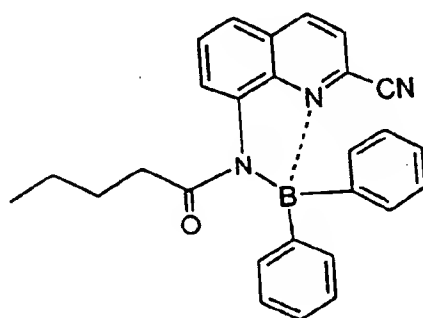


B17)

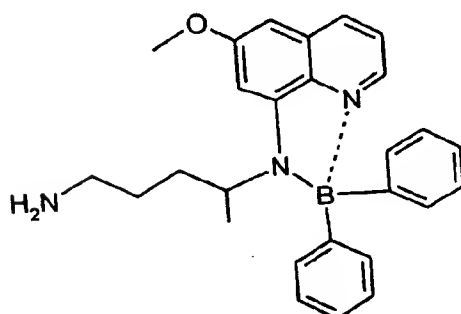




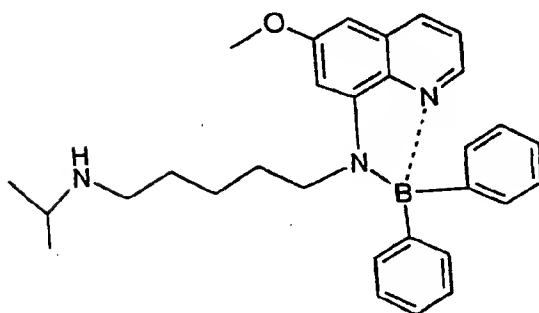
B18)



B19)



B20)



B21)

- Leerseite -